日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年12月 5日

出 願 番 号 Application Number:

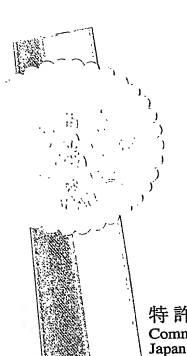
特願2003-408103

[ST. 10/C]:

[JP2003-408103]

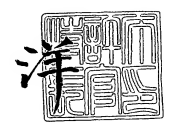
出 願 人
Applicant(s):

扶桑薬品工業株式会社



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月27日

11 11



BEST AVAILABLE COPY

特許願 【書類名】 F2-A0301 【整理番号】 平成15年12月 5日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 【発明者】 大阪府堺市東浅香山町4-1-15 5-1312 【住所又は居所】 山崎伸二 【氏名】 【発明者】 大阪府大阪市城東区森之宮2-3-30 扶桑薬品工業株式会社 【住所又は居所】 研究開発センター 内 朝倉昌博 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000238201 扶桑薬品工業株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100102978 【識別番号】 【弁理士】 清水 初志 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100108774 【識別番号】 【弁理士】 橋本 一憲 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 041092 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】

明細書 1

要約書 1

図面 1

【物件名】

【物件名】

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

細胞膨張化致死毒をコードする下記(a)から(d)のいずれかに記載のポリヌクレオチ ۲.

- (a) 配列番号:2から4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドをコー ドするポリヌクレオチド
- (b) 配列番号:1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド
- (c) 配列番号:2から4に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置 換、欠失、付加および/または挿入したアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードする ポリヌクレオチド
- (d) 配列番号:1に記載の塩基配列からなるDNAにストリンジェントな条件下でハイブ リダイズするポリヌクレオチド

【請求項2】

請求項1に記載のポリヌクレオチドを含むベクター。

【請求項3】

請求項1に記載のポリヌクレオチドまたは請求項2に記載のベクターを保持する宿主細胞

【請求項4】

請求項1に記載のポリヌクレオチドによりコードされるポリペプチド。

【請求項5】

請求項3に記載の宿主細胞を培養し、該宿主細胞またはその培養上清から、産生させたポ リペプチドを回収する工程を含む、請求項4に記載のポリペプチドの製造方法。

【請求項6】

請求項4に記載のポリペプチドに結合する抗体。

【請求項7】

被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピ ロバクター・フィータスの存在を検出する方法であって、以下の(a)および(b)の工 程を含む方法。

- (a) 被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれぞ れに特異的なプライマー対の混合物を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
- (b) これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの増幅断片の有無または分 子量から、これら細菌の存在を判定する工程

【請求項8】

被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピ ロバクター・フィータスの存在を検出する方法であって、以下の(a)から(c)の工程 を含む方法。

- (a) 被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅し うる共通プライマー対を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
- (b) 工程(a) により増幅されたゲノムDNAを鋳型に、これら細菌の細胞膨張化致死毒 をコードするゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライマー対の混合物を用いたポリメラー ゼ連鎖反応を行なう工程
- (c) これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの増幅断片の有無または分 子量から、これら細菌の存在を判定する工程

【請求項9】

共通プライマー対が、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、ま たは該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、請求項8 に記載の方法。

【請求項10】

特異的なプライマー対の混合物として、以下の(a)から(c)のプライマー対を用いる 、請求項7または8に記載の方法。

- (a) カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するた めの、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対、または該プライ マー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (b) カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 するための、配列番号:11、12、17-27から選択されるプライマー対、または該 プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (c)カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、または該 プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対

【請求項11】

被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピ ロバクター・フィータスの存在を検出する方法であって、以下の(a)~(c)の工程を 含む方法。

- (a) 被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅し うる共通プライマー対を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
- (b) 工程(a) により増幅されたゲノムDNAを制限酵素により切断する工程
- (c) 切断されたDNA断片の分子量から、これら細菌の存在を判定する工程

【請求項12】

制限酵素が、Sau3AI、Dsa I、Mbo I、Rsa I、EcoR I、HinfI、Nde I、Pst I、Xba I、Xho IIからなる群より選択される、請求項10に記載の方法。

【請求項13】

共通プライマー対が、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、ま たは該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、請求項1 1に記載の方法。

【請求項14】

請求項7に記載の方法に用いるためのキットであって、使用説明書と、カンピロバクター ・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨 張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライマー対の混合物とを含む キット。

【請求項15】

特異的なプライマー対の混合物が、以下の(a)から(c)のプライマー対である、請求 項14に記載のキット。

- (a) カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するた めの、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対、または該プライ マー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (b) カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 するための、配列番号:11、12、17-27から選択されるプライマー対、または該 プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (c) カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、または該 プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対共通プライマー対

【請求項16】

請求項8に記載の方法に用いるためのキットであって、使用説明書と、下記(a)または

- (b) とを含むキット。
- (a) カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクタ ー・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライ マー対の混合物
- (b) カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクタ ー・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅しうる共通プライマー 対。

【請求項17】

特異的なプライマー対の混合物が、以下の(a)から(c)のプライマー対である、請求 項16に記載のキット。

- (a) カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するた めの、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対、または該プライ マー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (b) カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 するための、配列番号:11、12、17-27から選択されるプライマー対、または該 プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (c) カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、または該 プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対

【請求項18】

共通プライマー対が、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、ま たは該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、請求項1 6に記載のキット。

【請求項19】

請求項11に記載の方法に用いるためのキットであって、使用説明書と、カンピロバクタ ー・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞 膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅しうる共通プライマー対とを含むキット。

【請求項20】

共通プライマー対が、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、ま たは該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、請求項1 9に記載のキット。

【書類名】明細書

【発明の名称】細胞膨張化致死毒およびそれを標的としたカンピロバクター属に属する細 菌の検出

【技術分野】

[0001]

本発明は、カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒およびそれをコードするポリヌ クレオチドに関する。さらに本発明は、カンピロバクター・コリを含むカンピロバクター 属に属する細菌の細胞膨張化致死毒を標的とした、検体(臨床検体、食品など)中のカン ピロバクター (Campylobacter) 属細菌の存在の有無を判定するための方法に関する。

【背景技術】

[0002]

カンピロバクター属細菌は、ヒト、および野生または家畜動物の病原菌であって、動物 における流産や腸炎、ヒトにおける腸炎の原因菌である。ヒトの場合、カンピロバクター 感染症の起因菌としては、カンピロバクター・ジェジュニ (Campylobacter jejuni) およ びカンピロバクター・コリ (Campylobacter coli) が知られており、これらの細菌は、食 中毒菌として指定されている(非特許文献1、2参照)。

[0003]

2000年現在、カンピロバクターは15菌種9亜種に分類されているが、ヒトの下痢症から 分離される菌種は、C. ジェジュニが95~99%を占め、C. コリなどのその他の菌種は数%で ある(非特許文献3参照)。なお、C.コリはブタでの保菌率が極めて高い。近年、カンピ ロバクター感染症は、東南アジアを中心とした輸入食肉の増加に伴い増加傾向にあり、特 にBSEや0-157等の問題によって牛肉の代替品として消費量が伸びている鶏肉関連食品によ る感染例が急増している。

[0004]

カンピロバクター属細菌は、通常、ウシ、ヒツジ、ブタ、ニワトリ等の動物の腸管に高 率に分布しており、人獣共通感染症として認識されている。その多くは鶏肉が原因と考え られているが、これらの動物もしくは排泄物との直接的接触や、排泄物によって汚染され た食物、飲料水、牛乳などの摂取により感染する。さらに、新生児室などの施設内感染例 も報告されている(非特許文献4参照)。

[0005]

カンピロバクター感染症は、潜伏期が3~7日と長く、下痢(ときに血粘膜性下痢)、腹 痛、発熱、悪心、嘔吐、頭痛、悪寒、倦怠感などの胃腸炎症状を引き起こすのが特徴であ る。致死性は低いが、新生児では敗血症や髄膜炎などの全身感染を起こすことがある。多 くの場合、数日から1週間程度で回復し、一般的な予後については、一部の免疫不全患者 を除き良好な経過を辿る。しかし、近年カンピロバクターの後感染性疾患として自己免疫 疾患であるギラン・バレー症候群やフィッシャー症候群に進展する例が報告されている。 カンピロバクター感染症に後発する症例は概して重症化しやすく、発症1年後の寛解率は 約6割程度に止まる。

[0006]

重篤な病態や敗血症の併発例では抗生剤による化学治療が行われる。第一選択薬剤はエ リスロマイシン等のマクロライド系薬剤である。セフェム系薬剤に対しては自然耐性を示 すため、治療効果は望めない。一方、近年、ニューキノロン系薬剤に対しては、耐性菌の 増加が問題となっている。カンピロバクター感染症に対し的確な治療を施し、併せて感染 経路を解明して感染拡大を食い止めるためには、感染後、迅速に原因菌を同定することが 重要である。しかしながら、臨床症状からカンピロバクター感染を診断することは困難で あり、カンピロバクターの同定および菌種の決定は容易ではない。

[0007]

カンピロバクター属細菌は微好気性細菌であり、培養にはスキロー培地などの特殊な培 地、および酸素濃度を3~10%の絶対微好気性条件に保つための特殊な装置(嫌気ジャー 等)が必要で、なおかつ他の細菌より培養に時間を要する(2~3日)ことから、分離培養 が困難なものとなっている。また、カンピロバクター属細菌は、空気中で死滅しやすく、 検体採取後、2~3時間以内に検査する必要がある。さらに、カンピロバクター感染症は潜 伏期間が長い(3~7日)ため、病状が現れてから関与食品の細菌同定を行っても菌が単離 できない場合が多い。さらにカンピロバクター属細菌は、非常に感染力が強く、数百個の 菌数で感染が成立するという報告もあり、感染源の特定は極めて困難なものとなっている

[0008]

C. ジェジュニとC. コリの識別診断に、馬尿酸塩の加水分解を検査する方法がある。すな わち、C. ジェジュニは馬尿酸を加水分解できるが、C. コリはできないという性質を利用す る。しかしながら、馬尿酸ー陰性C.ジェジュニ株が存在するため、この方法も確実ではな い(非特許文献5参照)。従って、現在は摂食履歴と症状によるカンピロバクター菌の存 在の推定、および便培養から得られたコロニーについて数日を要して菌の形態学的および 生物学的特徴を検査することにより、その存在を確認しているのが現状である。

[0009]

そこで、培養検査によらない迅速診断法として、オリゴヌクレオチドを用いたDNAプロ ーブ法やPCR法を利用した遺伝子的診断法によるカンピロバクター属細菌の同定や毒素遺 伝子の検出が試みられている。たとえば、カンピロバクター属細菌の場合、一般にrRNAを コードする遺伝子がプローブとして使用されている(特許文献 1 参照)。このrRNAの遺伝 子配列は既に公表されている(非特許文献6参照)。また、カンピロバクター属細菌検出 用の核酸フラグメントも知られている(特許文献2、3、4、5、6参照)。しかしなが ら、これらの配列は、C. ジェジュニおよび/またはC. コリの検出用であり、その他のカン ピロバクター属細菌の検出には適当でない。さらに、特異性が充分ではなかった。

[0010]

また、C.コリVC167のfla A遺伝子から選択したオリゴヌクレオチドを用いたPCRによっ て、C.ジェジュニを同定する方法が報告されている(非特許文献7参照)。さらに、C.ジ ェジュニおよびC. コリ中に見出されるスーパーオキシドジスムターゼ標的配列を増幅する ためのオリゴヌクレオチドプライマーが報告されている(特許文献7参照)。しかし、こ れらの方法ではC.ジェジュニとC.コリを区別することができない。

[0011]

一方、カンピロバクター属細菌の病原因子についての研究も盛んである。カンピロバク ター属細菌の病原因子としては、細胞侵入性やフラジェリン、コレラ毒素様エンテロトキ シン等の様々な因子が報告されている(非特許文献8、9参照)が、近年、C.ジェジュニ から毒性因子として細胞膨張化性致死毒(Cytolethal Distending Toxin:CDT)が発見さ れ(非特許文献10)、病原性との関連性が注目されている。例えば、志賀赤痢菌(Shig ella dysenteriae)のCDTを産生する組換え大腸菌を用いた動物投与モデルでは下痢原性 が報告されている(非特許文献11)。

[0012]

CDTはcdtA、cdtBおよびcdtCと称される3種のサブユニットからなるホロ毒素であり、タ ンデムに並んだ遺伝子にコードされている。毒素活性中心はcdtBサプユニットの持つI型 デオキシリボヌクレアーゼ様活性であり、cdtAサブユニットとcdtCサブユニットは標的細 胞への接着に関与すると考えられている。このホロ毒素が細胞に作用すると、細胞が膨化 、すなわち大きくふくらみ、最終的には細胞が死滅することから、細胞膨張化性致死毒と 名付けられている。

[0013]

その分子機構は活性毒素中心であるcdtBサブユニットが細胞内の核に移行し、I型デオ キシリボヌクレアーゼ活性により、染色体DNAにニックを挿入し、DNA損傷応答(DNA-dama ge response)を引き起こす。そして、細胞は遺伝子修復系を動かすために細胞周期をG2/ M期で停止後、膨張化致死すると考えられている(非特許文献12)。さらに、CDTは上皮 系細胞、免疫担当細胞等の幅広い細胞に作用することが確認されており、中でもヒトリン パ球に作用し、アポトーシスを引き起こすことにより免疫から逃れやすくなっていると考 えられている(非特許文献13)。

[0014]

このようにCDTは、これまでの毒素には見られないユニークな分子機構を有しているが 、これまでカンピロバクター属細菌でCDTの全塩基配列が明らかとなっているのは、C.ジ ェジュニのみである(非特許文献10)。

【特許文献1】特開昭62-228096号公報

【特許文献2】特開平2-84200号公報

【特許文献3】特開平2-154700号公報

【特許文献4】特開平3-112498号公報

【特許文献5】特開平6-90795号公報

【特許文献6】特開平6-90796号公報

【特許文献7】特開2000-316590公報

【非特許文献1】Blaser, et al, Ann. Intern. Med., 91:179 (1979)

【非特許文献 2】 Tauxe, R., American Society for Microbiology, Washington DC. pg. 9 (1992)

【非特許文献 3】 Takahashi, M. et al, Infectious Diseases Weekly Report Japan , 3(6):10 (2001)

【非特許文献4】小児内科, 29:1219-1222 (1997)

【非特許文献 5】 Totten, et al, J. Clin. Microbiol., 25: 1747 (1987)

【非特許文献 6】 Romaniuk, P. J. et al, J. Bacteriol., 169: 2173 (1987)

【非特許文献7】Oyofo, et al, J. Clin. Microbiol., 30: 2613 (1992)

【非特許文献 8】Mizuno, K. et al, Microbios., 78: 215 (1994)

【非特許文献 9】 Suzuki, S. et al, FEMS Immunol. Med. Micribiol., 8: 207 (199 4)

【非特許文献 1 0 】 Pickett, C. et al. Infect. Immun., 64: 2070 (1996)

【非特許文献11】Infect. Immun., 65: 428-433 (1997)

【非特許文献 1 2】Science, 290: 354-357 (2000)

【非特許文献13】J. Biol. Chem., 276: 5296-5302 (2001)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0015]

以上詳細に述べたように、カンピロバクター属細菌による感染症の迅速診断が求められ ている一方、カンピロバクター属細菌の病原因子は完全に解明されているとは言い難い。 これまで、各菌種の血清型等を利用した菌種同定用PCRプライマーや、CDT産生を調べる共 通プライマー等が利用されてきたが(J. Applied Microbiol., 94: 1003-1014 (2003)) 、増菌培養工程が必要であり、カンピロバクター属細菌の迅速な検出は不可能であった。

[0016]

そこで、本発明は、遺伝子診断により、カンピロバクター属細菌の迅速な検出を可能と すべく、カンピロバクター属に属し、いまだそのCDTの塩基配列が解明されていないカン ピロバクター・コリのCDTおよびそれをコードするポリヌクレオチドを提供することを課 題とする。

[0017]

さらに、本発明は、カンピロバクター・コリの塩基配列から得られた知見に基づき、カ ンピロバクター・コリを含むカンピロバクター属細菌のCDTを標的とした、カンピロバク ター属細菌の存在を迅速に検出しうる方法を提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】

[0018]

CDT遺伝子のクローニングにおいて、制限酵素HindIIIを用いたクローニングを行った場 合、コード領域中にHindIIIサイトが存在するため、全長を単離することはできない。他 方、EcoRI、PstI、KpnI、XbaI、BamHI、SalI、XhoI等の一般的な制限酵素を用いると、cd t遺伝子のクローニングに最適な長さの断片(3kbから5kb)が得られなかった。そこで、本発明者らは種々検討を行なった結果、HindIIIで完全にcdt遺伝子が消化されないようなパーシャルな条件を選択し、切断することにより、遂に、cdt遺伝子の内部配列が切断されていない完全長の遺伝子をクローニングすることに成功した。

[0019]

また、本発明者らは、C.ジェジュニ、C.フィータスのCDTとの比較を行ない、3種のカンピロバクター属細菌に共通するプライマーおよびこれら細菌のそれぞれに特異的なプライマーを開発した。そしてこのプライマーが、簡便かつ迅速にカンピロバクター属細菌CDTの有無の判定、および菌種の同定が同時に行えるマルチプレックスPCR法に適用でき、さらにPCR-RFLP法によるタイピングにも利用できることを明らかにした。

[0020]

すなわち、本発明は、具体的に以下の技術的態様が包含される:

- (1) 細胞膨張化致死毒をコードする下記(a)から(d)のいずれかに記載のポリヌクレオチド。
- (a)配列番号:2から4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードするポリヌクレオチド
 - (b) 配列番号:1 に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド
- (c) 配列番号: 2から4に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加および/または挿入したアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードするポリヌクレオチド
- (d) 配列番号:1 に記載の塩基配列からなるDNAにストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチド
 - (2) (1)に記載のポリヌクレオチドを含むベクター。
- (3) (1) に記載のポリヌクレオチドまたは (2) に記載のベクターを保持する宿主 細胞。
 - (4) (1) に記載のポリヌクレオチドによりコードされるポリペプチド。
- (5) (3) に記載の宿主細胞を培養し、該宿主細胞またはその培養上清から、産生させたポリペプチドを回収する工程を含む、(4) に記載のポリペプチドの製造方法。
 - (6) (4) に記載のポリペプチドに結合する抗体。
- (7) 被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの存在を検出する方法であって、以下の(a)および(b)の工程を含む方法。
- (a)被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれ ぞれに特異的なプライマー対の混合物を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
- (b) これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの増幅断片の有無または 分子量から、これら細菌の存在を判定する工程
- (8) 被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの存在を検出する方法であって、以下の(a)から(c)の工程を含む方法。
- (a)被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 しうる共通プライマー対を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
- (b)工程(a)により増幅されたゲノムDNAを鋳型に、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライマー対の混合物を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
- (c) これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの増幅断片の有無または 分子量から、これら細菌の存在を判定する工程
- (9) 共通プライマー対が、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、
- (8) に記載の方法。
- (10) 特異的なプライマー対の混合物として、以下の (a) から (c) のプライマー

対を用いる、(7)または(8)に記載の方法。

- (a)カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (b) カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:11、12、17-27から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (c) カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (11) 被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの存在を検出する方法であって、以下の(a)~(c)の工程を含む方法。
- (a) 被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅 しうる共通プライマー対を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程
 - (b) 工程(a) により増幅されたゲノムDNAを制限酵素により切断する工程
 - (c) 切断されたDNA断片の分子量から、これら細菌の存在を判定する工程
- (12) 制限酵素が、Sau3AI、Dsa I、Mbo I、Rsa I、EcoR I、HinfI、Nde I、Pst I、 Xba I、Xho IIからなる群より選択される、(10)に記載の方法。
- (13) 共通プライマー対が、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、(11)に記載の方法。
- (14) (7) に記載の方法に用いるためのキットであって、使用説明書と、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライマー対の混合物とを含むキット。
- (15) 特異的なプライマー対の混合物が、以下の(a)から(c)のプライマー対である、(14)に記載のキット。
- (a) カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (b) カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:11、12、17-27から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (c) カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対共通プライマー対
- (16) 請求項8に記載の方法に用いるためのキットであって、使用説明書と、下記(a)または(b)とを含むキット。
- (a) カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライマー対の混合物
- (b) カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅しうる共通プライマー対。
- (17) 特異的なプライマー対の混合物が、以下の(a) から(c) のプライマー対である、(16) に記載のキット。
- (a)カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対

- (b) カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:11、12、17-27から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (c) カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対
- (18) 共通プライマー対が、配列番号; 7-10、47-50から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、
- (16) に記載のキット。
- (19) (11) に記載の方法に用いるためのキットであって、使用説明書と、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅しうる共通プライマー対とを含むキット。
- (20) 共通プライマー対が、配列番号; 7-10、47-50から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対である、(19) に記載のキット。

[0021]

なお、本明細書において「細胞膨張化致死毒」とは、cytolethal distending toxin (CDTまたはCLDT) と呼ばれる、蛋白性のA-B型ホロトキシンのグループに属する毒素因子を指す。このものは、ほかに細胞膨化致死毒(素)、細胞膨潤化致死毒(素)などと称されることもある。細胞膨張化致死毒は、A,B,Cの3ユニットからなるサブユニット構造を有し、Bサブユニットが毒素活性中心ユニットであり、AおよびBサブユニットが細胞接着に関わっていると考えられている。細胞に作用すると細胞が大きく膨らむ等の変形が生じ、最終的に細胞死を引き起こす。毒素原性大腸菌が産生する易熱性エンテロトキシン(LT)などを実験的に細胞に作用させた場合にも細胞が大きく膨らむ等の変形が見られるが、毒素を取り除いた場合、細胞は回復し、致死することはない。しかしながら、CDTを除去しても細胞は回復せず、死に至る。

[0022]

本明細書において用いられる「ポリヌクレオチド」とは、リボヌクレオチドもしくはデオキシヌクレオチドであって、複数の塩基または塩基対からなる重合体を意味する。ポリヌクレオチドには、一本鎖型および二本鎖型のDNAを含む。ポリヌクレオチドは、天然に存在する状態から修飾されていないもの、および修飾されているものの双方を含む意である。修飾された塩基としては、例えば、トリチル化された塩基およびイノシンのような特殊な塩基がある。

[0023]

本明細書において用いられる「ポリペプチド」は、複数のアミノ酸からなる重合体を意味する。従って、オリゴペプチドおよびタンパク質もまた、ポリペプチドの概念に含まれる。ポリペプチドは、天然に存在する状態から修飾されていないもの、および修飾されているものの双方を含む意である。修飾としては、アセチル化、アシル化、ADP-リボシル化、アミド化、フラビンの共有結合、ヘム部分の共有結合、ヌクレオチドまたはヌクレオチド誘導体の共有結合、脂質または脂質誘導体の共有結合、ホスファチジルイノシトールの共有結合、架橋、環化、ジスルフィド結合の形成、脱メチル化、共有架橋の形成、シスチンの形成、ピログルタメートの形成、ホルミル化、γ-カルボキシル化、グリコシル化、GPIアンカー形成、ヒドロキシル化、ヨウ素化、メチル化、ミリストイル化、酸化、タンパク質分解処理、リン酸化、プレニル化、ラセミ化、セレノイル化、硫酸化、アルギニル化のようなタンパク質へのアミノ酸の転移RNA媒介付加、ユビキチン化などが含まれる。

[0024]

本明細書において「単離」とは、本来の環境(たとえば自然に発生するのであればその自然環境)から取り出された物質(例えば、ポリヌクレオチドまたはポリペプチド)を指し、その自然状態から「人の手によって」変えられたものである。「単離」とは、対象化

合物に実質的に富む試料中に存在する化合物および/または対象化合物が部分的または実質的に精製されている試料中に存在する化合物を含むことを意味する。ここで「実質的に精製した」という用語は、その天然の環境から切り離されて、天然に関連している他の成分を少なくとも60%、好ましくは75%、および最も好ましくは90%含まない化合物(例えば、ポリヌクレオチドまたはポリペプチド)を指す。

[0025]

本明細書において用いられる「変異」とは、アミノ酸配列におけるアミノ酸の変化または塩基配列における塩基の変化(すなわち単一または複数のアミノ酸またはヌクレオチド置換、欠失、付加または挿入)を指す。従って、本明細書において用いられる「変異体」は、一つ以上のアミノ酸が変化しているアミノ酸配列または一つ以上の塩基が変化している塩基配列を指す。この変異体の塩基配列の変化は、基準ポリヌクレオチドによってコードされるポリペプチドのアミノ酸配列を変更しても、しなくてもよい。変異体はアレリック変異体のように天然に存在するものでも、天然に存在することが知られていない変異体であってもよい。変異体は、置換されたアミノ酸が類似の構造的または化学的特性を有する保存的変化を有しうる。まれに、変異体は、非保存的置換を有しうる。生物学的または免疫学的活性を阻害することなく、いずれの、およびどれほど多くのアミノ酸残基を置換、挿入、または欠失するかを決定する手引きは、当技術分野において周知のコンピュータープログラム、例えばDNAスター・ソフトウェアを用いて発見することができる。

[0026]

「欠失」はその中で1つ以上のアミノ酸またはヌクレオチド残基がそれぞれ、天然に存在するガラクトース転移酵素またはガラクトース転移酵素関連ポリペプチドのアミノ酸配列またはヌクレオチド配列と比較して存在しない、アミノ酸またはヌクレオチド配列のいずれかの変化である。

[0027]

「挿入」または「付加」は、天然に存在するガラクトース転移酵素またはガラクトース 転移酵素関連ポリペプチドのアミノ酸配列またはヌクレオチド配列と比較して、それぞれ アミノ酸またなヌクレオチド残基1つ以上が付加されたアミノ酸またはヌクレオチド配列 の変化である。

[0028]

「置換」とは、天然に存在するガラクトース転移酵素またはガラクトース転移酵素関連ポリペプチドのアミノ酸配列またはヌクレオチド配列と比較して、アミノ酸またはヌクレオチド1つ以上がそれぞれ異なるアミノ酸またはヌクレオチドに入れ替えられたアミノ酸またはヌクレオチド配列の変化である。

[0029]

本明細書において用いられる「ハイブリダイズ」とは、核酸鎖が塩基対形成を通じて相補鎖と結合するプロセスを意味する。

【発明を実施するための最良の形態】

[0030]

<ポリヌクレオチド>

本発明は、カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするポリヌクレオチドを提供する。本発明に含まれる、本発明者らにより同定されたカンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするポリヌクレオチドの塩基配列を配列番号:1 に、該ポリヌクレオチドによってコードされる3つのポリペプチドのアミノ酸配列を配列番号:2から4に示す。

[0031]

本発明のポリヌクレオチドには、配列番号:2から4に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードするポリヌクレオチド、配列番号:1に記載の塩基配列のコード領域を含むポリヌクレオチド、遺伝コードの縮重により配列番号:1に記載の塩基配列と異なる塩基配列からなるが配列番号:2から4に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードするポリヌクレオチドが含まれる。本発明のポリヌクレオチドには、さらに、これ

らポリヌクレオチドがコードするポリペプチドと機能的に同等なポリペプチドをコードし 、該ポリヌクレオチドの配列とその全長において少なくとも40%以上、好ましくは60%以 上、さらに好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上 、さらに好ましくは97%以上(例えば、98~99%)同一である塩基配列を含むポリヌクレ オチドが含まれる。塩基配列の同一性は、例えば、Karlin and Altschul によるアルゴリ ズムBLAST (Proc. Natl. Acad. Sei. USA 87:2264-2268, 1990、Proc. Natl. Acad. Sei. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて 、BLASTNと呼ばれるプログラムが開発されている(Altschul et al. J. Mol. Biol.215:40 3-410, 1990)。BLASTNによって塩基配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばsc ore = 100、wordlength = 12とする。BLASTとGapped BLASTプログラムを用いる場合には 、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は 公知である(http://www.ncbi.nlm.nih.gov.)。本発明のポリヌクレオチドには、上記のポ リヌクレオチドの塩基配列と相補的な塩基配列を有するポリヌクレオチドが含まれる。

[0032]

本発明のポリヌクレオチドは、標準的なクローニングおよびスクリーニングにより、例 えば、菌体中のゲノムDNAのような天然源から得ることができる。また、菌体中のmRNAか ら誘導されたcDNAライブラリーから得ることもできる。また、商業的に入手可能な公知の 技法を用いて合成することもできる。

[0033]

本発明者らにより同定されたポリヌクレオチドの配列(配列番号:1)と有意な相同性 を有する塩基配列からなるポリヌクレオチドは、例えば、ハイブリダイゼーション技術(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 6.3-6.4)や遺伝子増幅技術 (PCR) (Current protocols in Mole cular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 6.1 -6.4) を利用して調製することができる。即ち、ハイブリダイゼーション技術を利用して 、本発明者らにより同定されたポリヌクレオチドの配列(配列番号:1)またはその一部 をもとに、これと相同性の高いDNAを単離することができる。また、遺伝子増幅技術を用 いて、本発明者らにより同定されたポリヌクレオチドの配列(配列番号:1)の一部を基 にプライマーを設計し、該ポリヌクレオチドの配列と相同性の高いポリヌクレオチドを単 離することができる。従って、本発明には、配列番号:1に記載の塩基配列を有するポリ ヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするポリヌクレオチドが含ま れる。ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件としては、通常「1xSSC、0.1% SD S、37℃」程度の条件であり、より厳しい条件としては「0.5xSSC、0.1% SDS、42℃」程度 の条件であり、さらに厳しい条件としては「0.2xSSC、0.1% SDS、65℃」程度の条件であ る。このようにハイブリダイゼーションの条件が厳しくなるほどプローブ配列と高い相同 性を有するDNAの単離を期待しうる。但し、上記SSC、SDSおよび温度の条件の組み合わせ は例示であり、当業者であれば、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーを決定す る上記若しくは他の要素(例えば、プローブ濃度、プローブの長さ、ハイブリダイゼーシ ョン反応時間など)を適宜組み合わせることにより、上記と同様のストリンジェンシーを 実現することが可能である。

[0034]

本発明者らにより同定されたポリヌクレオチドの配列と有意な相同性を有する塩基配列 からなるポリヌクレオチドは、配列番号:1に記載の塩基配列に変異を導入する方法(例 えば、部位特異的変異誘発法(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 8.1-8.5)) を利用して調製するこ ともできる。また、このようなポリヌクレオチドは、自然界における変異により生じるこ ともある。本発明には、このような塩基配列の変異により、配列番号:2から4に記載の アミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/もしくは付 加などされたポリペプチドをコードするポリヌクレオチドが含まれる。

[0035]

本発明のポリヌクレオチドを本発明のポリペプチドの組換え生産のために用いる場合、 そのポリヌクレオチドには、成熟ポリペプチドのコード配列またはその断片単独、他のコ ード配列(例えば、リーダーもしくは分泌配列、プレ-、プロ-もしくはプレプロ-タンパ ク質配列、または他の融合ペプチド部分をコードするもの)と同じリーディングフレーム 内にある成熟ポリペプチドのコード配列またはその断片が含まれる。例えば、融合ポリペ プチドの精製を容易にするマーカー配列がコードされ得る。本発明のこの態様の好ましい 具体例として、マーカー配列は、pcDNA3.1/Myc-Hisベクター(Invitrogen社)により提供さ れかつGentz ら, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1989) 86:821-824に記載されるようなへ キサ-ヒスチジンペプチド、またはMycタグである。また、このポリヌクレオチドは5'およ び3'非コード配列、例えば、転写されるが翻訳されない配列、スプライシングおよびポリ アデニル化シグナル、リボソーム結合部位、およびmRNA安定化配列を含んでいてもよい。

[0036]

<ポリペプチド>

本発明は、本発明者らが同定したカンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒のポリペ プチドを提供する。さらに、本発明は、本発明者らにより同定されたポリペプチドと機能 的に同等なポリペプチドを提供する。ここで「機能的に同等」とは、対象となるポリペプ チドが本発明者らにより同定されたポリペプチドと同等の生物学的特性を有していること を意味する。

[0037]

本発明者らにより同定されたポリペプチドと機能的に同等なポリペプチドを調製するた めの方法の1つの態様としては、タンパク質中のアミノ酸配列に変異を導入する方法が挙 げられる。このような方法には、例えば、部位特異的変異誘発法(Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. Jhon Wily & Sons Section 8.1-8.5)) が含まれる。また、ポリペプチド中のアミノ酸の変異は、自然界において生じ ることもある。本発明には、このように人工的か自然に生じたものかを問わず、本発明者 らにより同定されたポリペプチドのアミノ酸配列(配列番号:2から4)において1もし くは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/もしくは付加などにより変異したタンパ ク質であって、本発明者らにより同定されたポリペプチドと機能的に同等なポリペプチド が含まれる。

[0038]

置換されるアミノ酸は、タンパク質の機能の保持の観点から、置換前のアミノ酸と似た 性質を有するアミノ酸であることが好ましい(保存的置換)。例えば、Ala、Val、Leu、I le、Pro、Met、Phe、Trpは、共に非極性アミノ酸に分類されるため、互いに似た性質を有 すると考えられる。また、非荷電性としては、Gly、Ser、Thr、Cys、Tyr、Asn、Glnが挙 げられる。また、酸性アミノ酸としては、AspおよびGluが、塩基性アミノ酸としては、Ly s、Arg、Hisが挙げられる。

[0039]

これらポリペプチドにおけるアミノ酸の変異数や変異部位は、その機能が保持される限 り制限はない。変異数は、典型的には、全アミノ酸の10%以内であり、好ましくは全アミ ノ酸の5%以内であり、さらに好ましくは全アミノ酸の1%以内であると考えられる。

本発明者らにより同定されたポリペプチドと機能的に同等なポリペプチドを調製するた めの方法の他の態様としては、ハイブリダイゼーション技術あるいは遺伝子増幅技術を利 用する方法が挙げられる。即ち、当業者であれば、ハイブリダイゼーション技術(Curren t Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. Jhon Wily & Sons Section 6.3-6.4)を利用して本発明者らにより同定されたポリペプチドをコード するDNA配列(配列番号:1)またはその一部をもとに同種または異種生物由来のDNA試料 から、これと相同性の高いDNAを単離して、該DNAから本発明者らにより同定されたポリペ プチドと機能的に同等なポリペプチドを得ることは、通常行いうることである。このよう に本発明者らにより同定されたポリペプチドをコードするDNAとハイブリダイズするDNAに

よりコードされるポリペプチドであって、本発明者らにより同定されたポリペプチドと機 能的に同等なポリペプチドもまた本発明のポリペプチドに含まれる。

[0041]

本発明者らにより同定されたポリペプチドと機能的に同等なポリペプチドをコードする DNAを単離するためのストリンジェントなハイブリダイゼーション条件としては、通常「1 xSSC、0.1% SDS、37℃」程度の条件であり、より厳しい条件としては「0.5xSSC、0.1% SD S、42℃」程度の条件であり、さらに厳しい条件としては「0.2xSSC、0.1% SDS、65℃」程 度の条件である。このようにハイブリダイゼーションの条件が厳しくなるほどプローブ配 列と高い相同性を有するDNAの単離を期待しうる。但し、上記SSC、SDSおよび温度の条件 の組み合わせは例示であり、当業者であれば、ハイブリダイゼーションのストリンジェン シーを決定する上記若しくは他の要素(例えば、プローブ濃度、プローブの長さ、ハイブ リダイゼーション反応時間など)を適宜組み合わせることにより、上記と同様のストリン ジェンシーを実現することが可能である。

[0042]

このようなハイブリダイゼーション技術を利用して単離されるDNAがコードするポリペ プチドは、通常、本発明者らにより同定されたポリペプチドとアミノ酸配列において高い 相同性を有する。高い相同性とは、少なくとも40%以上、好ましくは60%以上、さらに好 ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上、さらに好ましくは少なくとも95%以上、 さらに好ましくは少なくとも97%以上(例えば、98~99%)の配列の相同性を指す。アミ ノ酸配列の同一性は、例えば、Karlin and Altschul によるアルゴリズムBLAST (Proc. N atl. Acad. Sei. USA 87:2264-2268, 1990, Proc. Natl. Acad. Sei. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、BLASTXと呼ばれる プログラムが開発されている(Altschul et al. J. Mol. Biol.215:403-410, 1990)。BLAS TXによってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターはたとえば score = 50、wor dlength = 3とする。BLASTとGapped BLASTプログラムを用いる場合には、各プログラムの デフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である。

また、遺伝子増幅技術 (PCR) (Current protocols in Molecular Biology edit. Ausu bel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 6.1-6.4) を用いて本発明者ら により同定されたポリペプチドをコードするDNA配列(配列番号:1)の一部を基にプラ イマーを設計し、本発明者らにより同定されたポリペプチドをコードするDNA配列と相同 性の高いDNA断片を単離し、該DNAを基に本発明者らにより同定されたポリペプチドと機能 的に同等なポリペプチドを得ることも可能である。

[0044]

<ポリペプチドの断片>

本発明は、また、本発明のポリペプチドの断片を提供する。こうした断片は全体的に前 記本発明のポリペプチドのアミノ酸配列の一部と同一であるが、全部とは同一でないアミ ノ酸配列を有するポリペプチドである。本発明のポリペプチド断片は、通常、8アミノ酸 残基以上、好ましくは12アミノ酸残基以上(例えば、15アミノ酸残基以上)の配列からな るポリペプチド断片である。好適な断片としては、例えば、アミノ末端を含む一連の残基 もしくはカルボキシル末端を含む一連の残基の欠失、またはアミノ末端を含む一連の残基 とカルボキシル末端を含む一連の残基の二連の残基の欠失したアミノ酸配列を有するトラ ンケーション(truncation)ポリペプチドが含まれる。また、 α ヘリックスと α ヘリックス 形成領域、 etaシートと etaシート形成領域、ターンとターン形成領域、コイルとコイル形成 領域、親水性領域、疎水性領域、 α 両親媒性領域、 β 両親媒性領域、可変性領域、表面形 成領域、基質結合領域、および高抗原指数領域を含む断片のような、構造的または機能的 特性により特徴づけられる断片も好適である。その他の好適な断片は生物学的に活性な断 片である。生物学的に活性な断片は、同様の活性をもつ断片、その活性が向上した断片、 または望ましくない活性が減少した断片を含めて、本発明のポリペプチドの活性を媒介す るものである。さらに、動物、特にヒトにおいて抗原性または免疫原性がある断片も含ま れる。これらのポリペプチド断片は、抗原活性を含めた本発明のポリペプチドの生物学的活性を保持することが好ましい。特定された配列および断片の変異型も本発明の一部を構成する。好適な変異型は同類アミノ酸置換により対象物と異なるもの、すなわち、ある残基が同様の性質の他の残基で置換されているものである。典型的なこうした置換は、Ala, Val, LeuとIleの間、SerとThrの間、酸性残基 AspとGluの間、AsnとGlnの間、塩基性残基 LysとArgの間、または芳香族残基 PheとTyrの間で起こる。

[0045]

<ポリペプチドの製造>

本発明のポリペプチドは任意の適当な方法で製造することができる。このようなポリペ プチドには、単離された天然に存在するポリペプチド、組換え的に生産されたポリペプチ ド、合成的に製造されたポリペプチド、またはこれらの方法の組み合わせにより製造され たポリペプチドが含まれる。このようなポリペプチドの製造のための手段は当業界でよく 理解されている。組換え的なポリペプチドは、例えば、本発明のポリヌクレオチドを挿入 したベクターを適当な宿主細胞に導入し、形質転換体内で発現したポリペプチドを精製す ることにより調製することが可能である。一方、天然由来のポリペプチドは、例えば、後 述する本発明のポリペプチドに対する抗体を結合したアフィニティーカラムを利用して調 製することができる (Current Protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons Section 16.1-16.19)。アフィニティー精製に用い る抗体は、ポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。また、イ ンビトロトランスレーション (例えば、「On the fidelity of mRNA translation in the nuclease-treated rabbit reticulocyte lysate system. Dasso, M.C., Jackson, R.J. (198 9) NAR 17:3129-3144」参照)などにより本発明のポリペプチドを調製することも可能で ある。本発明のポリペプチドの断片は、例えば、本発明のポリペプチドを適当なペプチダ ーゼで切断することによって製造することができる。

[0046]

<プローブ・プライマー>

本発明は、本発明者らにより同定されたポリヌクレオチド(配列番号:1 に記載の塩基配列からなるポリヌクレオチドまたはその相補鎖)に相補的な、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を有するヌクレオチドを提供する。ここで「相補鎖」とは、A:T(ただしRNAの場合は U)、G:Cの塩基対からなる2本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なくとも15個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80%、より好ましくは90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。相同性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すればよい。このようなヌクレオチドは、本発明のポリヌクレオチドを検出、単離するためのプローブとして、また、本発明のヌクレオチドを増幅するためのプライマーとして利用することが可能である。プライマーとして用いる場合には、通常、 $15\sim100$ ヌクレオチド、好ましくは $15\sim35$ ヌクレオチドの鎖長を有する。また、プローブとして用いる場合には、本発明のDNAの少なくとも一部若しくは全部の配列を含む少なくとも15ヌクレオチド、好ましくは少なくとも30ヌクレオチドの鎖長の ヌクレオチドが用いられる。

[0047]

このようなヌクレオチドの一つの態様は、本発明のポリペプチドをコードするDNAに特異的になものである。「特異的な」とは、通常のハイブリダイゼーション条件下、好ましくはストリンジェントな条件下で、特定のポリペプチドをコードするDNAとハイブリダイズし、他のポリペプチドをコードするDNAとはハイブリダイズしないことを意味する。好ましい態様は、カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNA(配列番号:1)にハイブリダイズし、カンピロバクター・ジェジュニおよびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAとハイブリダイズしないポリヌクレオチドである。このようなポリヌクレオチドとしては、例えば、配列番号:13、14、28-36から選択されるプライマー対が挙げられる。

[0048]

また、本実施例により、カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNA(配列番号:1)が明らかにされたことに伴い、カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに特異的な塩基配列およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに特異的な塩基配列を、本発明者らは見出した。従って、本発明は、カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに特異的なプライマー対およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに特異的なプライマー対をも提供する。カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに特異的なプライマーとしては、例えば、配列番号:11、12、17-27に記載のプライマーが、カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに特異的なプライマーとしては、例えば、配列番号:15、16、37-46に記載のプライマーが挙げられるが、これらに制限されない。

[0049]

また、本実施例により、カンピロバクター・コリの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNA (配列番号:1)が明らかにされたことに伴い、本発明者は、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAに対する共通プライマー(これらすべての細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅しうるプライマー)を見出した。本発明は、このような共通プライマーをも提供する。好ましい共通プライマーとしては、例えば、配列番号;7-10、47-50に記載のプライマーが挙げられる。

[0050]

当業者にとっては、上記のプライマーに対して、1若しくは複数の塩基が異なるが、上記のプライマーと同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマーを調製することは、適宜行ないうることである。本発明は、このような変異プライマーをも提供するものである。変異プライマーは合成により調製することができ、また、変異プライマーが、変異前のプライマーと同一のゲノムDNA領域を増幅しうるかは、変異プライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応を行い、その増幅産物を分析することにより、簡便に評価することができる。

[0051]

これらプライマーは、被検試料中のヘリコバクター属細菌の存在の検出に好適に利用することができる。

[0052]

<ベクター、宿主細胞、ポリペプチドの製造>

本発明はまた、本発明のポリヌクレオチドを含有するベクター、本発明のポリヌクレオチドまたは該ベクターを保持する宿主細胞、および該宿主細胞を利用した本発明のポリペプチドの生産方法を提供する。

[0053]

本発明のベクターとしては、挿入したDNAを安定に保持するものであれば特に制限されず、例えば宿主に大腸菌を用いるのであれば、クローニング用ベクターとしてはpBluescriptベクター(Stratagene社製)などが好ましい。本発明のポリペプチドを生産する目的においてベクターを用いる場合には、特に発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、試験管内、大腸菌内、培養細胞内、生物個体内でポリペプチドを発現するベクターであれば特に制限されないが、例えば、試験管内発現であればpBESTベクター(プロメガ社製)、大腸菌であればpETベクター(Invitrogen社製)、培養細胞であればpME18S-FL3ベクター(GenBank Accession No. AB009864)、生物個体であればpME18Sベクター(Mol Cell Biol. 8:466-472(1988))などが好ましい。ベクターへの本発明のDNAの挿入は、常法により、例えば、制限酵素サイトを用いたリガーゼ反応により行うことができる(Current protocols in Molecular Biology edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley& Sons. Section 11.4-11.11)。

[0054]

本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、目的に応じて種々の 宿主細胞が用いられる。ポリペプチドを発現させるための細胞としては、例えば、細菌細 胞(例:ストレプトコッカス、スタフィロコッカス、大腸菌、ストレプトミセス、枯草菌)、真菌細胞(例:酵母、アスペルギルス)、昆虫細胞(例:ドロソフィラS2、スポドプ テラSF9)、動物細胞(例:CHO、COS、HeLa、C127、3T3、BHK、HEK293、Bowes メラノー マ細胞)および植物細胞を例示することができる。宿主細胞へのベクター導入は、例えば 、リン酸カルシウム沈殿法、電気パルス穿孔法(Current protocols in Molecular Biolo gy edit. Ausubel et al. (1987) Publish. John Wiley & Sons. Section 9.1-9.9) 、リ ポフェクタミン法(GIBCO-BRL社製)、マイクロインジェクション法などの公知の方法で 行うことが可能である。

[0055]

宿主細胞において発現したポリペプチドを小胞体の内腔に、細胞周辺腔に、または細胞 外の環境に分泌させるために、適当な分泌シグナルを目的のポリペプチドに組み込むこと ができる。これらのシグナルは目的のポリペプチドに対して内因性であっても、異種シグ ナルであってもよい。

[0056]

本発明のポリペプチドの回収は、本発明のポリペプチドが培地に分泌される場合は、培 地を回収する。本発明のポリペプチドが細胞内に産生される場合は、その細胞をまず溶解 し、その後にポリペプチドを回収する。

[0057]

組換え細胞培養物から本発明のポリペプチドを回収し精製するには、硫酸アンモニウム またはエタノール沈殿、酸抽出、アニオンまたはカチオン交換クロマトグラフィー、ホス ホセルロースクロマトグラフィー、疎水性相互作用クロマトグラフィー、アフィニティー クロマトグラフィー、ヒドロキシルアパタイトクロマトグラフィーおよびレクチンクロマ トグラフィーを含めた公知の方法を用いることができる。

[0058]

<抗体>

本発明は、本発明のポリペプチドに結合する抗体を提供する。ここで「抗体」には、ポ リクローナルおよびモノクローナル抗体、キメラ抗体、一本鎖抗体、ヒト化抗体、さらに Fabまたは他の免疫グロブリン発現ライブラリーの産物を含むFabフラグメントが含まれる

[0059]

本発明のポリペプチドまたはその断片もしくは類似体、またはそれらを発現する細胞は 、本発明のポリペプチドに結合する抗体を産生するための免疫原としても使用することが できる。抗体は、好ましくは、本発明のポリペプチドに免疫特異的である。「免疫特異的 」とは、その抗体が他のポリペプチドに対するその親和性よりも本発明のポリペプチドに 対して実質的に高い親和性を有することを意味する。

[0060]

本発明のポリペプチドに結合する抗体は、当業者に公知の方法により調製することが可 能である。ポリクローナル抗体であれば、例えば、次のようにして得ることができる。本 発明のポリペプチドあるいはそのGSTとの融合タンパク質をウサギ等の小動物に免疫し血 清を得る。これを、例えば、硫安沈殿、プロテインA、プロテインGカラム、DEAEイオン交 換クロマトグラフィー、本発明のポリペプチドをカップリングしたアフィニティーカラム 等により精製することにより調製する。また、モノクローナル抗体であれば、例えば、本 発明のポリペプチドをマウスなどの小動物に免疫を行い、同マウスより脾臓を摘出し、こ れをすりつぶして細胞を分離し、マウスミエローマ細胞とポリエチレングリコールなどの 試薬により融合させ、これによりできた融合細胞(ハイブリドーマ)の中から、本発明の ポリペプチドに結合する抗体を産生するクローンを選択する。次いで、得られたハイブリ ドーマをマウス腹腔内に移植し、同マウスより腹水を回収し、得られたモノクローナル抗 体を、例えば、硫安沈殿、プロテインA、プロテインGカラム、DEAEイオン交換クロマトグ

ラフィー、本発明のポリペプチドをカップリングしたアフィニティーカラム等により精製 することで、調製することが可能である。

[0061]

本発明の抗体は、被検試料中の本発明のポリペプチドの検出や精製に用いることもでき る。

[0062]

<被検試料中のカンピロバクター属細菌の存在の検出>

本発明は、被検試料中のカンピロバクター属細菌の存在の検出方法を提供する。被検試 料中のカンピロバクター属細菌の存在の検出は、カンピロバクター感染症の診断、カンピ ロバクター属細菌に汚染された食品の迅速診断、食品加工工程のバリデーション、食中毒 発生時における原因菌の同定など種々の目的において有用である。

[0063]

本発明の検出方法の一つの態様は、被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピロ バクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの存在を検出する方法であ って、(a)被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの それぞれに特異的なプライマー対の混合物を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程、 および(b)これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの増幅断片の有無ま たは分子量から、これら細菌の存在を判定する工程、を含む方法である。

[0064]

また、本発明の検出方法の他の態様は、被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カン ピロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの存在を検出する方法 であって、(a)被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDN Aを増幅しうる共通プライマー対を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程、(b)工 程(a)により増幅されたゲノムDNAを鋳型に、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコード するゲノムDNAのそれぞれに特異的なプライマー対の混合物を用いたポリメラーゼ連鎖反 応を行なう工程、および(c)これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAの 増幅断片の有無または分子量から、これら細菌の存在を判定する工程、を含む方法である

[0065]

上記のように、複数のPCRプライマーを単一の反応系で使用するPCRは、マルチプレック スPCR法と呼ばれ、PCR産物を電気泳動し、バンドのサイズを見ることで複数の菌種を同時 に鑑別することができる。本発明は、このマルチプレックスPCR法に好適に用いられるPCR プライマーおよびその組み合わせを提供する。

[0066]

これら方法における、特異的なプライマー対の混合物としては、例えば、次の、(a) から(c)のプライマー対の混合物を用いることができる。(a)カンピロバクター・コ リの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:13、14 28-36から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領 域を増幅しうるプライマー対、(b)カンピロバクター・ジェジュニの細胞膨張化致死毒 をコードするゲノムDNAを増幅するための、配列番号:11、12、17-27から選択 されるプライマー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライ マー対、(c)カンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDN Aを増幅するための、配列番号:15、16、37-46から選択されるプライマー対、 または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対。また、共通プ ライマー対としては、例えば、配列番号;7-10、47-50から選択されるプライマ ー対、または該プライマー対と同一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対を用いる ことができる。

[0067]

本発明の検出方法のさらなる態様は、被検試料中の、カンピロバクター・コリ、カンピ ロバクター・ジェジュニ、およびカンピロバクター・フィータスの存在を検出する方法で あって、(a)被検試料に対し、これら細菌の細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNA を増幅しうる共通プライマー対を用いたポリメラーゼ連鎖反応を行なう工程、(b)工程 (a) により増幅されたゲノムDNAを制限酵素により切断する工程、 (c) 切断されたDNA 断片の分子量から、これら細菌の存在を判定する工程、を含む方法である。この方法に用 いうる制限酵素としては、カンピロバクター・コリ、カンピロバクター・ジェジュニ、お よびカンピロバクター・フィータスの細胞膨張化致死毒をコードするゲノムDNA を識別し うるものであれば特に制限はなく、例えば、Sau3AI、Dsa I、Mbo I、Rsa I、EcoR I、Hin fI、Nde I、Pst I、Xba I、Xho IIが挙げられる。また、共通プライマー対としては、配 列番号;7-10、47-50から選択されるプライマー対、または該プライマー対と同 一のゲノムDNA領域を増幅しうるプライマー対を例示することができる。

[0068]

このような、増幅したDNAを種々の制限酵素で処理し、生じる断片の長さから多型を検 出する方法は、PCR-RFLP法(PCR-Restriction Fragment Length Polymorphism:PCR-制限 酵素断片長多型)と呼ばれる。本発明はまた、PCR-RFLP法に好適に用いられるプライマー を提供する。

[0069]

また、本発明は、上記本発明の検出方法に用いるためのキットを提供する。これらキッ トは、上記したプライマー対の他、使用説明書を含むものである。さらなる他の要素を含 んでいてもよい。

[0070]

なお、カンピロバクター属細菌の存在の検出は、上記のようなDNAレベルだけでなく、 タンパク質レベルで行なうことも考えられる。例えば、これら細菌の細胞膨張化致死毒に 特異的な抗体を用いて、ウェスタンブロッティング法、ドットブロッティング法、免疫沈 降法、酵素結合免疫測定法(ELISA)、あるいは免疫蛍光法などを実施し、これら細菌の細 胞膨張化致死毒を検出することにより、被検試料中におけるこれら細菌の存在を評価する ことが可能である。

【実施例】

[0071]

カンピロバクター属菌株 「実施例1]

2001年から2003年までの間に各種臨床材料より収集したカンピロバクター・ジェジュニ (C. ジェジュニ) 菌、カンピロバクター・コリ (C. コリ) 菌、およびカンピロバクター・ フィータス (C. フィータス) 菌を使用した。各菌株は、5%ウマ脱繊維血液(日本生物材 料センター)、およびカンピロバクター選択サプリメントSR69(OXOID)を含む血液寒天 培地 (Blood Agar Base No.2:0XOID) を用い、C.ジェジュニおよびC.コリは5%02, 10% Co2, 85%N2ガス下42℃で、C.フィータスは25℃の条件下で、低温酸素/炭酸ガス培養装置 (MODEL9200:和研薬)を使用し、培養した。

[0072]

PCR用テンプレートの調整 [実施例2]

各菌種から5クローンを掻き取り500µLの無菌PBSに懸濁した。回収した細菌を10,000rp mで5分間遠心洗浄 (MRX-150:トミー精工) した後、300 μ Lの無菌PBSに再懸濁した。その 後、沸騰水浴中で10分間煮沸し、氷上で冷却した後、15,000rpmで10分間遠心し、上清を 回収した。回収上清中のDNA量を分光光度計 (Ultrospec 3100pro:アマシャム・バイオサ イエンス)を用いて定量した。定量した各菌体抽出液を各20ng/μLとなるよう希釈し、PC Rに供した。

[0073]

C. コリcdtB プローブの作製とサザンハイブリダイゼーション 「実施例3] C. コリcdtBプロープはGNWとLPF-Dプライマーを用いてC. コリCo1-192 菌体抽出液をテン プレートとしてDIGラベリングミックス(ロシュ)を用いてPCRラベルを行ない、作製した すなわち、C. コリのCDT遺伝子の存在を調べるため、文献(Pickett, C. et al. Infect . Immun., 64: 2070(1996))に記載されたGNW縮重プライマー[配列番号 5:5'-GG(ACG T) AA (CT) TGGAT (ACT) TGGGG (ACGT) TA-3'] およびLPF-D縮重プライマー[配列番号 6:5'- (AGT) AA (CT) TG (ACGT) AC (AGT) TA (ACGT) CC (AGT) AA (ACGT) GG3'] を用い、C. ジェジュニ3株、C. コリ2株につき、94℃、3分間ー(94℃30秒、42℃30秒、72℃2分)×30サイクルー72℃、5分間の条件でPCRを行なった。その結果、C. ジェジュニ3株とC. コリ2株のすべてにおいて、約1.5Kbにcdt領域が増幅されたバンドが認められた(図1の矢印1)。

[0075]

この増幅バンドをpT7ベクター (Novagen) にライゲートし、 宿主大腸菌(E. coli JM10 9)に形質転換した。得られたクローンのシークエンスをシーケンサー (ABI PRISM 377 D NA sequencer: アプライドバイオシステムズ) を用いて確認したところ、cdtBに類似の配列が見られた。シークエンス反応はBigDye terminator Cycle Sequencing Kits (アプライドバイオシステムズ) を用いた。また、800bpのバンド (図1の矢印2) は、GNWプライマーがミックスプライマーであるため増幅されるcdtB由来の副バンドであることが確認された。

[0076]

得られたプローブを用いて、C. コリCol-192のゲノム20μgを60Uの制限酵素HindIIIで37 ℃、12時間消化し、定法(Molecular cloning: a laboratory manual, Cold Spring Harb or Labolatory, Cold Spring Harbor, (2001))に従ってサザンブロットおよびDNA-DNAハイブリダイゼーションを行った。ハイブリダイゼーションは、42℃でストリンジェントな条件下で実施した。プロッティング後、2×SSC-0.1%SDS溶液で室温で5分間、2度洗浄し、さらに0.2×SSC-0.1%SDS溶液で60℃で15分間、2度洗浄した。

[0077]

その結果、3kと4k付近にプローブ陽性バンドが得られた(図 2)。この3kのバンドをpU C18 Vectorにライゲートし、E. coli JM109に形質転換して、E. cdtB領域を含むクローン(2k 2k 2k 2k 2k

[0078]

[実施例4] C.コリcdtB 遺伝子のシークエンス

実施例 4 で得られたC.コリcdtB領域を含む3k44クローンにつき、常法によりシークエンスを行い、配列番号 1 で示されるC.コリCDT全領域の配列を決定した。

[0079]

「実施例 5] 共通プライマー1の設計およびPCR

本発明のC. コリCDT配列と、既知のデータベースから得られたC. ジェジュニのCDT遺伝子を比較し、下記の共通プライマーUおよび共通プライマーRを設計した。 $20ng/\mu$ Lの菌体抽出液 1μ L、各プライマーをそれぞれの濃度が0.5mMとなるように混合して添加し、PCR反応用緩衝液(TaKaRa Ex Taq kit:タカラバイオ)を用いて最終液量 20μ Lとなるよう調整し、94 $\mathbb{C}30$ 秒間、55 $\mathbb{C}30$ 秒間、72 $\mathbb{C}1$ 分間)×30 サイクルー72 $\mathbb{C}3$ 分間の条件でPCR反応に供した。結果を図3に示す。約1900bpの増幅断片が確認され、C. ジェジュニ(レーン2~4)およびC. コリ(レーン5、6)のいずれにもCDTに由来するバンドが認められた。

共通プライマーU [配列番号 7: GATAA(CT) GATCCTTTAAAACT]

共通プライマーR [配列番号 8 : (AT) (AT) CCAAAGCG(AT) TTTT(CG) TATGG]

[080]

[実施例6] 共通プライマー2の設計およびPCR

同様にして、下記の共通プライマーUpおよび共通プライマーDoを設計し、94 \mathbb{C} 3分間ー(94 \mathbb{C} 30秒間、50 \mathbb{C} 30秒間、72 \mathbb{C} 45秒間)×30サイクルー72 \mathbb{C} 3分間の条件でPCR反応に供した。結果を図4~6に示す。約720bpの増幅断片が確認された。

共通プライマーUp [配列番号 9:ACTTGGAATTTGCAAGGC]

共通プライマーDo [配列番号 1 0 : TCTAAAATTTAC(ACT) GGAAAATG]

[0081]

[実施例7] 特異的プライマーの設計およびマルチプレックスPCRによるcdtB遺伝子の検出

本発明のC. コリCDT配列と、既知のデータベースから得られたC. ジェジュニのCDT遺伝子を比較し、下記のC. ジェジュニ特異的プライマーCjSPBU3およびCjSPBR3を設計した。同様にC. コリ特異的プライマーCcSPBU5およびCcSPBR5、C. フィータス特異的プライマーCfSPBU1およびCfSPBR1を設計した。

[0082]

 $20 \text{ng}/\mu$ Lの菌体抽出液 1μ L、各プライマーをそれぞれの濃度が0.5 mM となるように混合して添加し、PCR反応用緩衝液(TaKaRa Ex Taq kit:タカラバイオ)を用いて最終液量 20μ Lとなるよう調整し、 $94 \text{C}3 \text{分間} - (94 \text{C}56 \text{秒間、}55 \text{C}30 \text{秒間、}72 \text{C}45 \text{秒間)}\times 30 \text{サイク }\mu -72 \text{C}3 \text{分間の条件でマルチプレックスPCR反応に供した(GeneAmp PCRシステム9700:アプライドバイオシステムズ)。結果を図7に示す。C.ジェジュニCDT特異的増幅断片(約750bp)、C. コリCDT特異的増幅断片(約400bp)、およびC. フィータスCDT特異的増幅断片(約530bp)が確認され、C.ジェジュニ(レーン2~4)、C. コリ(レーン5、6)、およびC. フィータス(レーン7、8)の識別が可能であった。$

特異的プライマーCjSPBU3 [配列番号 1 1:TACTCCGCCTTTTACCGCA] 特異的プライマーCjSPBR3 [配列番号 1 2:GAGTATAGGTTTGTTC] 特異的プライマーCcSPBU5 [配列番号 1 3:TTTAATGTATTATTTGCCGC] 特異的プライマーCcSPBR5 [配列番号 1 4:TCATTGCCTATGCGTATG] 特異的プライマーCfSPBU1 [配列番号 1 5:CGCAAGTTGGAAGACTAT] 特異的プライマーCfSPBR1 [配列番号 1 6:TTTATTATCGCCGGAGCA]

[0083]

「実施例8] 共通プライマー1を用いたPCR-RFLPによる菌種の同定

実施例 6 で得られた共通プライマー 1 を用いたPCRの完了後、 8.5μ Lの反応液に5Uの制限酵素Sau3AI (NEB) を添加し、37℃で3時間反応させ、電気泳動を行った。結果を図 8 に示す。

[0084]

[実施例9] 特異的プライマーを用いたマルチプレックスPCRによるcdtB遺伝子の検出

実施例7で得られた特異的プライマーを用い、さらに種々のカンピロバクター属細菌の臨床菌株につき、実施例7の実験条件でマルチプレックスPCRを行った。結果を図9に示す。実施例7と同様に、C.ジェジュニCDT特異的増幅断片(約750bp)、C.コリCDT特異的増幅断片(約400bp)、およびC.フィータスCDT特異的増幅断片(約530bp)が確認され、各菌種の識別が可能であった。

【産業上の利用可能性】

[0085]

本発明のプライマーは、カンピロバクター属細菌の疫学的調査、研究、およびカンピロバクター感染症の診断のみならず、カンピロバクター属細菌に汚染された食品の迅速診断、食品加工工程のバリデーション、食中毒発生時に迅速に原因菌を同定することが可能であり、感染の拡大防止に有用である。

【図面の簡単な説明】

[0086]

【図1】 GNWおよびLPF-Dプライマーを用いたC. コリCo1-192菌体抽出液をテンプレートとしたPCRの結果を示す写真である。矢印1はCot1領域が増幅されたバンド(約1.5Kb)、矢印2のバンド(800bp)は、CNWプライマーがミックスプライマーであるために増幅されたCot1を示す。

【図2】C.コリCo1-192菌体のゲノムの制限酵素HindIII消化後、ハイブリダイゼーションの結果を示す写真である。

【図3】共通プライマー1を用いたPCRの結果を示す写真である。レーン2~6の1.9kb p付近にCDT由来のバンドが認められる。

- 【図4】共通プライマー2を用いた各種C.ジェジュニ菌株のPCRの結果を示す写真。7 20bp付近にCDT由来のバンドが認められる。
- 【図5】共通プライマー2を用いた各種C.ジェジュニ菌株およびC.コリ菌株のPCRの結果を示す写真である。
- 【図6】共通プライマー2を用いたC.ジェジュニ菌株、C.コリ菌株、およびC.フィータス菌株のPCRの結果を示す写真である。
- 【図7】特異的プライマーを用いたC.ジェジュニ菌株、C.コリ菌株、およびC.フィータス菌株のマルチプレックスPCRの結果を示す写真である。各菌種に特有のCDT特異的増幅断片が確認された(C.ジェジュニ:750bp、C.コリ:400bp、C.フィータス:530bp)。
- 【図8】共通プライマー1を用いたC.ジェジュニ菌株、C.コリ菌株、およびC.フィータス菌株のPCR-RFLPの結果を示す写真である。
- 【図9】特異的プライマーを用いた各種C.ジェジュニ菌株、C.コリ菌株、およびC.フィータス菌株のマルチプレックスPCRの結果を示す写真である。各菌種に特有のCDT特異的増幅断片が確認された(C.ジェジュニ:750bp、C.コリ:400bp、C.フィータス:530bp)。

【配列表】

50

SEQUENCE LISTING

<110> Fuso Pharmaceutical Industries, Ltd. <120> F2-A0301 <130> Method for detecting CDT and bacteria of the genus Campylobacter using it as a target <160> 50 <170> PatentIn version 3.1 <210> 1 <211> 2211 <212> DNA <213> Campylobacter coli <220> CDS <221> (1)...(777)<222> <223> <220> <221> CDS (802)...(1605)<222> <223> <220> <221> CDS (1615)...(2187)<222> <223> <400> 1 48 atg caa aaa ata aaa tta agc cta atg ttt ttg att gta aca atc att Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 10 5 1 ttt tta gct tgt tct tca aaa gaa caa caa atc aat cct tta gga aga 96 Phe Leu Ala Cys Ser Ser Lys Glu Gln Gln Ile Asn Pro Leu Gly Arg 30 25 20 tct tac ggt aaa ttt aac gat aac gat cct tta aaa ctt ggt tca aaa 144 Ser Tyr Gly Lys Phe Asn Asp Asn Asp Pro Leu Lys Leu Gly Ser Lys 45 40 35 cct aca ccc cct gtc aaa caa aaa aca cca agc ttg gta gaa ggt aaa 192 Pro Thr Pro Pro Val Lys Gln Lys Thr Pro Ser Leu Val Glu Gly Lys 60 55

aaa t Lys I 65	ttt Phe	ccc Pro	gcc Ala	ata Ile	cca Pro 70	ctt Leu	gtc Val	cca Pro	cct Pro	gta Val 75	atc Ile	act Thr	cct Pro	aat Asn	acc Thr 80	24	40
ttt a	aaa Lys	gga Gly	gat Asp	aat Asn 85	gcc Ala	gtc Val	aaa Lys	ggc Gly	cca Pro 90	ttg Leu	cca Pro	agg Arg	cta Leu	aaa Lys 95	tct Ser	2	88
cca Pro	aac Asn	gaa Glu	ttt Phe 100	gct Ala	tca Ser	aat Asn	gct Ala	tta Leu 105	tac Tyr	gaa Glu	aac Asn	aca Thr	ggt Gly 110	atg Met	gta Val	3	36
agt Ser	gat Asp	ttt Phe 115	gtc Val	act Thr	att Ile	atg Met	aat Asn 120	cct Pro	aat Asn	gga Gly	gca Ala	tct Ser 125	tta Leu	aca Thr	atc Ile	3	84
tgg Trp	gct Ala 130	tta Leu	aat Asn	cct Pro	ggc Gly	aat Asn 135	tgg Trp	ata Ile	tgg Trp	gga Gly	tat Tyr 140	Ser	tta Leu	ttt Phe	gct Ala	4	
agt Ser 145	aga Arg	cct Pro	ttt Phe	gga Gly	gat Asp 150	Ala	aga Arg	gct Ala	tgg Trp	cag Gln 155	Leu	att Ile	gaa Glu	ttt Phe	cca Pro 160	Ą	180
aac Asn	aat Asn	aca Thr	gta Val	a atg Met 165	: Ile	aaa Lys	aat Asn	gca Ala	aaa Lys 170	Thr	ttt Phe	act Thr	tgo Cys	tta Lei 175	aac Asn		528
gcc Ala	tat Tyr	aga Arg	a aat g Asi 180	n Gly	ato 7 Ile	gtt Val	cat His	tat Ty:	Pro	tgt Cys	gat S Asp	caa Glr	a aca n Thi 190	ASI	t ttt n Phe	,	576
gcg Ala	cag Glr	g tti n Phe 195	e Tr	g aga p Arg	a cti g Lei	t tat ı Tyı	ccg Pro	Me ¹	g act	t aa [.] r Ası	t gga n Gly	a gc y Ala 20	a ly:	t car r Gl	a att n Ile		624
caa Gln	aat Asr 210	ı Ph	t gc e Al	c aco	c caa	a caa n Gli 21	n Cys	t ata	a cas e Gli	a ac n Th	a cc r Pro 22	o va	t tc 1 Se	a aa r As	t gta n Val		672
atg Met 225	Glı	a ga u Gl	a tt u Ph	t aa e As	t tt n Le 23	u Se	c tt r Ph	t ta e Ty	t aa r As	t at n Il 23	еТу	t tt r Le	a ac u Th	c ga r As	t tgt p Cys 240		720
++-	* 00	a ga s Gl	a aa u Ly	a ga rs Gl 24	u Ly	g aa s As	t tt n Le	g ga u As	t ag p Ar 25	g GI	g tg n Tr	g ta p Ty	t at r Il	a gg e Gl 25	gc gct y Ala 55		768
														ـ ــاسم			819
cct	t at	t ta	a tt	tttt	cgct	atg	aaag	gaa	gata	atg	g aaa	aaa	ı al2	gta	ttt	2 0	
												世	证的	- Z ()	U 5 -	- 3 U	0 3 2 8

Pro Ile

Met Lys Lys Ile Val Phe 260

			٠							2	60					
ttg a Leu I 265	tt 1 le I	tta Leu	agt Ser	Phe	aat Asn 270	gta Val	tta Leu	ttt Phe	Ala	gct Ala 275	tta Leu	gaa Glu	aat Asn	tac Tyr	aac Asn 280	867
acc g Thr G	ga a ly '	act Thr	tgg Trp	aat Asn 285	ttg Leu	caa Gln	ggc Gly	tca Ser	tca Ser 290	gct Ala	gca Ala	act Thr	gaa Glu	agc Ser 295	aaa Lys	915
tgg a Trp A	at sn	gtt Val	agt Ser 300	ata Ile	aga Arg	caa Gln	ctc Leu	ata Ile 305	acc Thr	ggt Gly	gca Ala	aat Asn	cct Pro 310	atg Met	gat Asp	963
gtt t Val I	.eu	gct Ala 315	gtt Val	caa Gln	gaa Glu	gcg Ala	ggg Gly 320	gtt Val	tta Leu	cct Pro	agt Ser	aca Thr 325	Ala	atg Met	atg Met	1011
act of Thr I	ect Pro 330	aga Arg	cag Gln	gta Val	caa Gln	ccc Pro 335	gtg Val	ggc Gly	gtg Val	ggt Gly	att Ile 340	Pro	ata Ile	cat His	gaa Glu	1059
tac a Tyr 3	ata Ile	tgg Trp	aat Asn	tta Leu	ggc Gly 350	Ser	gta Val	tca Ser	aga Arg	cct Pro 355	Ser	tct Ser	gtt Val	tat Tyr	ata Ile 360	1107
tat Tyr '	tat Tyr	tct Ser	aga Arg	gtg Val 365	Asp	gta Val	gga Gly	gca Ala	aat Asn 370	Arg	gtg Val	aat Asr	tta Leu	gct Ala 375	1116	1155
gtt Val	agc Ser	aga Arg	gtg Val 380	Glr	a gcg a Ala	g gat Asp	gaa Glu	gtt Val 385	Phe	gtt Val	tta Lei	cco Pro	cct Pro 390	PIC	a aca Thr	1203
gtt Val	gct Ala	tca Sea 398	r Arg	a cct g Pro	t att	ata e Ile	a ggo e Gly 400	7 Ile	a cgo e Arg	ata g Ile	ggo Gly	c aa y Ası 40	n Asp	gc Ala	t ttt a Phe	1251
ttc Phe	aat Asn 410	Ile	a cad	e get s Ala	t cta a Lei	a gca ı Ala 41	a Se	t ggg r Gly	g gga y Gly	a aat y Asi	t gad n Asj 42	p Al	a gga a Gly	a gc	c att a Ile	1299
gtc Val 425	gct Ala	gc Al	t gt: a Va	g ga 1 Asj	t ats p Me 43	t Ph	t tt	t ag e Ar	a aat g Asi	t aga n Ara 43	g Pr	t ga o As	t ati p Ile	t aa e As	t tgg n Trp 440	1347
atg Met	att Ile	tt Le	a gg u Gl	c ga y As 44	p Ph	t aa e As	t ag n Ar	a ga g Gl	a tc: u Se 45	r Gl	c gc y Al	a Le	eu va	45		1395

cta gat cct gac tta aga gca cgc act cgc gta gtt gtt ccg cct tct Leu Asp Pro Asp Leu Arg Ala Arg Thr Arg Val Val Pro Pro Ser 460 465 470	1443
tct acg caa aca agt gga aga acg att gat tat gct atc act gga aat Ser Thr Gln Thr Ser Gly Arg Thr Ile Asp Tyr Ala Ile Thr Gly Asn 475 480 485	1491
tcc aac act gca gct tta tac aac cca cca ccg ata gtt gcg att tta Ser Asn Thr Ala Ala Leu Tyr Asn Pro Pro Pro Ile Val Ala Ile Leu 490 495 500	1539
gct tta gaa gga tta aga acc ttt ttg gct tca gat cat ttt cct gta Ala Leu Glu Gly Leu Arg Thr Phe Leu Ala Ser Asp His Phe Pro Val 505 510 515 520	1587
aat ttt aga aga cct tag gagcttaat atg aaa aaa ttt ttt att tta ttt Asn Phe Arg Arg Pro Met Lys Lys Phe Phe Ile Leu Phe 525 530	1638
ttt gcc ctt ttg agc ttt ttg aaa gca gag cct agc ttg gat gaa tta Phe Ala Leu Leu Ser Phe Leu Lys Ala Glu Pro Ser Leu Asp Glu Leu 535 540 545	1686
gca gac ttt act cct atg ttt gct ata aga tct tta gaa aca gga att Ala Asp Phe Thr Pro Met Phe Ala Ile Arg Ser Leu Glu Thr Gly Ile 550 555 560 565	1734
tct tta agt cct ttt aga aaa act tca aaa agg tta gaa gat caa aat Ser Leu Ser Pro Phe Arg Lys Thr Ser Lys Arg Leu Glu Asp Gln Asn 570 575 580	1782
tgg ttt tta aaa gag att gta gca aat gat gag cta aaa gct agg gat Trp Phe Leu Lys Glu Ile Val Ala Asn Asp Glu Leu Lys Ala Arg Asp 585 590 595	1830 .
atg cac gca aaa gat ttg cct ttt ggc tat gtt cag ttt ata agc cct Met His Ala Lys Asp Leu Pro Phe Gly Tyr Val Gln Phe Ile Ser Pro 600 605 610	1878
agg ggc gat gat ata tgc cta gct gtt tta agt gaa aaa agt ttt ggc Arg Gly Asp Asp Ile Cys Leu Ala Val Leu Ser Glu Lys Ser Phe Gly 615 620 625	1926
acc aaa tct tgc aaa caa gat ttg caa gat gga aca atg cag act att Thr Lys Ser Cys Lys Gln Asp Leu Gln Asp Gly Thr Met Gln Thr Ile 630 635 640 645	1974
ttt tct atc ata cca atg aca aat ggt tct ata caa att aga tct tta . 出証特2005-:	2022 3 0 0 3 2 8 9

Phe Ser Ile Ile Pro Met Thr Asn Gly Ser Ile Gin Ile Arg Ser Leu 650 acc aat ggt ggc aat caa tgc atg agc act ttt cct gac tct agt atc 665 665 665 665 675 gcc ata gaa aat cgc ttt ggt tta gga gga gaz tgc ctt ttg gat cgt tct Ala Ile Glu Asn Arg Phe Gly Leu Gly Glu Cys Leu Leu Asp Arg Ser 680 atc gta act gta tta agc aaa ctt ttc ttt ttc tcc cct gct ata atc 1le Val Thr Val Leu Ser Lys Leu Phe Phe Phe Ser Pro Ala Ile Ile 695 700 705 gaa gca agc agc gca att tac taa cacttttcta acaaaaaccaa gctt Glu Ala Ser Ala Ile Tyr 710 715 <210 > 2 2211 > 258 212 > PRT 213 > Campylobacter coli <400 > 2 Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 1		
acc aat ggt ggt aat tec at get to for the form of the		
Ala Ile Glu Asn Arg Phe Gly Leu Gly Glu Cys Leu Leu Asp Arg Ser 680 685 690 atc gta act gta tta agc aaa ctt ttc ttt ttc tcc cct gct ata atc Ile Val Thr Val Leu Ser Lys Leu Phe Phe Phe Ser Pro Ala Ile Ile 695 700 705 gaa gca agc gca att tac taa cacttttcta acaaaaaccaa gctt Glu Ala Ser Ala Ile Tyr 710 715 <210> 2 211> 258 212> PRT 213> Campylobacter coli <400> 2 Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 1 15 Phe Leu Ala Cys Ser Ser Lys Glu Gln Gln Ile Asn Pro Leu Gly Arg 20 30 Ser Tyr Gly Lys Phe Asn Asp Asn Asp Pro Leu Lys Leu Gly Ser Lys 40 Pro Thr Pro Pro Val Lys Gln Lys Thr Pro Ser Leu Val Glu Gly Lys 50 60 Lys Phe Pro Ala Ile Pro Leu Val Pro Pro Val Ile Thr Pro Asn Thr 65 70 75 Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 90 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 120 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 120	Thr Asn Gly Gly Asn Gln Cys Met Ser Thr Phe Pro Asp Ser Ser Tie	2070
ate gra act gra tta age aaa tta from the Phe Phe Ser Pro Ala Ile Ile Ser Ile Val Thr Val Leu Ser Lys Leu Phe Phe Phe Ser Pro Ala Ile Ile 695 700 705 gaa gca agc gca att tac taa cacttttcta acaaaaaccaa gctt 2211 Glu Ala Ser Ala Ile Tyr 710 715 <210> 2 <211> 258 <212> PRT <213> Campylobacter coli <400> 2 Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 1 15 Phe Leu Ala Cys Ser Ser Lys Glu Gln Gln Ile Asn Pro Leu Gly Arg 20 25 30 Ser Tyr Gly Lys Phe Asn Asp Asn Asp Pro Leu Lys Leu Gly Ser Lys 45 Pro Thr Pro Pro Val Lys Gln Lys Thr Pro Ser Leu Val Glu Gly Lys 50 60 Lys Phe Pro Ala Ile Pro Leu Val Pro Pro Val Ile Thr Pro Asn Thr 65 70 80 Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 90 95 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 126 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 126 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 126 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 126 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 126 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile 126	Ala Ile Glu Asn Arg Phe Gly Leu Gly Glu Cys Leu Leu Asp Arg Ser	2118
Glu Ala Ser Ala Ile Tyr 710 715 2210> 2 2211> 258 2212> PRT 2213> Campylobacter coli 2400> 2 Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 1	Ile Val Thr Val Leu Ser Lys Leu Phe Phe Phe Ser Pro Ala Ile Ile	2166
<pre> 211> 258 212> PRT 213> Campylobacter coli 400> 2 Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 1</pre>	Glu Ala Ser Ala Ile Tyr	2211
Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile Ile 15 Phe Leu Ala Cys Ser Ser Lys Glu Gln Gln Ile Asn Pro Leu Gly Arg 25 Ser Tyr Gly Lys Phe Asn Asp Asn Asp Pro Leu Lys Leu Gly Ser Lys 40 Pro Thr Pro Pro Val Lys Gln Lys Thr Pro Ser Leu Val Glu Gly Lys 50 Lys Phe Pro Ala Ile Pro Leu Val Pro Pro Val Ile Thr Pro Asn Thr 65 Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 90 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile	<211> 258 <212> PRT	
Ser Tyr Gly Lys Phe Asn Asp Asn Asp Pro Leu Lys Leu Gly Ser Lys 40 Pro Thr Pro Pro Val Lys Gln Lys Thr Pro Ser Leu Val Glu Gly Lys 50 Lys Phe Pro Ala Ile Pro Leu Val Pro Pro Val Ile Thr Pro Asn Thr 75 Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 90 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile	Met Gln Lys Ile Lys Leu Ser Leu Met Phe Leu Ile Val Thr Ile 11e	
Pro Thr Pro Pro Val Lys Gln Lys Thr Pro Ser Leu Val Glu Gly Lys 50 Elys Phe Pro Ala Ile Pro Leu Val Pro Pro Val Ile Thr Pro Asn Thr 80 Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 90 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile		
Lys Phe Pro Ala Ile Pro Leu Val Pro Pro Val Ile Thr Pro Asn Thr 65 70 75 80 Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 85 90 95 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 105 110 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile	<i>I</i> D	
Phe Lys Gly Asp Asn Ala Val Lys Gly Pro Leu Pro Arg Leu Lys Ser 85 Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile		
Pro Asn Glu Phe Ala Ser Asn Ala Leu Tyr Glu Asn Thr Gly Met Val 100 Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile	76 OU	
Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile		
100		
	Ser Asp Phe Val Thr Ile Met Asn Pro Asn Gly Ala Ser Leu Thr Ile	

Trp Ala Leu Asn Pro Gly Asn Trp Ile Trp Gly Tyr Ser Leu Phe Ala 130 135 140

Ser Arg Pro Phe Gly Asp Ala Arg Ala Trp Gln Leu Ile Glu Phe Pro 145 150 155 160

Asn Asn Thr Val Met Ile Lys Asn Ala Lys Thr Phe Thr Cys Leu Asn 165 170 175

Ala Tyr Arg Asn Gly Ile Val His Tyr Pro Cys Asp Gln Thr Asn Phe 180 185 190

Ala Gln Phe Trp Arg Leu Tyr Pro Met Thr Asn Gly Ala Tyr Gln Ile 195 200 205

Gln Asn Phe Ala Thr Gln Gln Cys Ile Gln Thr Pro Val Ser Asn Val 210 215 220

Met Glu Glu Phe Asn Leu Ser Phe Tyr Asn Ile Tyr Leu Thr Asp Cys 225 230 235 240

Leu Lys Glu Lys Glu Lys Asn Leu Asp Arg Gln Trp Tyr Ile Gly Ala 245 250 255

Pro Ile

<210> 3

<211> 267

<212> PRT

<213> Campylobacter coli

<400> 3

Met Lys Lys Ile Val Phe Leu Ile Leu Ser Phe Asn Val Leu Phe Ala 10 15

Ala Leu Glu Asn Tyr Asn Thr Gly Thr Trp Asn Leu Gln Gly Ser Ser 25 30

Ala Ala Thr Glu Ser Lys Trp Asn Val Ser Ile Arg Gln Leu Ile Thr 35 40 45

Gly Ala Asn Pro Met Asp Val Leu Ala Val Gln Glu Ala Gly Val Leu 50 55 60

Pro Ser Thr Ala Met Met Thr Pro Arg Gln Val Gln Pro Val Gly Val 65 70 75 80

Gly Ile Pro Ile His Glu Tyr Ile Trp Asn Leu Gly Ser Val Ser Arg

90

95

Pro Ser Ser Val Tyr Ile Tyr Tyr Ser Arg Val Asp Val Gly Ala Asn 100 105 110

Arg Val Asn Leu Ala Ile Val Ser Arg Val Gln Ala Asp Glu Val Phe 115 120 125

Val Leu Pro Pro Pro Thr Val Ala Ser Arg Pro Ile Ile Gly Ile Arg 130 135 140

Ile Gly Asn Asp Ala Phe Phe Asn Ile His Ala Leu Ala Ser Gly Gly 145 150 155 160

Asn Asp Ala Gly Ala Ile Val Ala Ala Val Asp Met Phe Phe Arg Asn 165 170 175

Arg Pro Asp Ile Asn Trp Met Ile Leu Gly Asp Phe Asn Arg Glu Ser 180 185 190

Gly Ala Leu Val Thr Leu Leu Asp Pro Asp Leu Arg Ala Arg Thr Arg 195 200 205

Val Val Val Pro Pro Ser Ser Thr Gln Thr Ser Gly Arg Thr Ile Asp 210 215 220

Tyr Ala Ile Thr Gly Asn Ser Asn Thr Ala Ala Leu Tyr Asn Pro Pro 225 230 235 240

Pro Ile Val Ala Ile Leu Ala Leu Glu Gly Leu Arg Thr Phe Leu Ala 245 250 255

Ser Asp His Phe Pro Val Asn Phe Arg Arg Pro 260 265

<210> 4

<211> 190

<212> PRT

<213> Campylobacter coli

<400> 4

Met Lys Lys Phe Phe Ile Leu Phe Phe Ala Leu Leu Ser Phe Leu Lys 1 10 15

Ala Glu Pro Ser Leu Asp Glu Leu Ala Asp Phe Thr Pro Met Phe Ala 20 25 30

Ile Arg Ser Leu Glu Thr Gly Ile Ser Leu Ser Pro Phe Arg Lys Thr 35 40 45

Ser Lys Arg Leu Glu Asp Gln Asn Trp Phe Leu Lys Glu Ile Val Ala 50 55 60

Asn Asp Glu Leu Lys Ala Arg Asp Met His Ala Lys Asp Leu Pro Phe 65 70 75 80

Gly Tyr Val Gln Phe Ile Ser Pro Arg Gly Asp Asp Ile Cys Leu Ala 85 90 95

Val Leu Ser Glu Lys Ser Phe Gly Thr Lys Ser Cys Lys Gln Asp Leu 100 105 110

Gln Asp Gly Thr Met Gln Thr Ile Phe Ser Ile Ile Pro Met Thr Asn 115 120 125

Gly Ser Ile Gln Ile Arg Ser Leu Thr Asn Gly Gly Asn Gln Cys Met 130 135 140

Ser Thr Phe Pro Asp Ser Ser Ile Ala Ile Glu Asn Arg Phe Gly Leu 145 150 155 160

Gly Glu Cys Leu Leu Asp Arg Ser Ile Val Thr Val Leu Ser Lys Leu 165 170 175

Phe Phe Phe Ser Pro Ala Ile Ile Glu Ala Ser Ala Ile Tyr 180 185 190

<210> 5

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<220>

<221> misc_feature

<222> (3)..(3)

 $\langle 223 \rangle$ "n" = a, c, g, or t

<220>

<221> misc_feature

<222> (6)..(6)

<223> "n" = c or t

<220>

<221> misc_feature

<222> (12)..(12)

20

```
<223> "n" = a, c or t
<220>
<221> misc_feature
<222> (18)..(18)
<223> "n" =a, c, g or t
<400> 5
ggnaantgga tntggggnta
<210> 6
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> an artificially synthesized primer sequence
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(1)
      "n" = a, g or t
<223>
<220>
<221> misc_feature
<222> (4)..(4)
<223> "n" = c or t
<220>
<221> misc_feature
<222> (7)...(7)
<223> "n" = a, c, g or t
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (10)..(10)
 <223> "n" = a, g or t
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (13)...(13)
 <223> "n" = a, c, g or t
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (16)..(16)
 <223> "n" = a, g or t
```

21

20

```
<221> misc_feature
<222> (19)..(19)
\langle 223 \rangle "n" = a, c, g or t
<400> 6
naantgnacn tanccnaang g
<210> 7
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> an artificially synthesized primer sequence
<220>
<221> misc_feature
<222> (6)..(6)
      "n" = c \text{ or } t
<223>
<400> 7
gataangatc ctttaaaact
 <210> 8
 <211> 21
 <212> DNA
 <213> Artificial
 <220>
 <223> an artificially synthesized primer sequence
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(1)
 <223> "n" = a or t
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (2)..(2)
 <223> "n" = a or t
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (11)..(11)
  <223> "n" = a or t
  <220>
  <221> misc_feature
```

<222> (16).. (16) <223> "n" = c or g <400> 8 21 nnccaaagcg nttttntatg g <210> 9 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence <400> 9 18 acttggaatt tgcaaggc <210> 10 <211> 21 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence <220> <221> misc_feature <222> (13)..(13) <223> "n" = a, c or t <400> 10 21 tctaaaattt acnggaaaat g <210> 11 <211> 19 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence <400> 11 19 tactccgcct tttaccgca

<210> 12 <211> 18

```
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> an artificially synthesized primer sequence
<400> 12
                                                                     18
gagtataggt ttgttgtc
<210> 13
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> an artificially synthesized primer sequence
<400> 13
                                                                      20
tttaatgtat tatttgccgc
<210> 14
 <211> 18
 <212> DNA
 <213> Artificial
 <220>
 <223> an artificially synthesized primer sequence
 <400> 14
                                                                      18
 tcattgccta tgcgtatg
 <210> 15
 <211> 18
 <212> DNA
 <213> Artificial
 <220>
 <223> an artificially synthesized primer sequence
 <400> 15
                                                                       18
 cgcaagttgg aagactat
  <210> 16
  <211> 18
```

<212> DNA

<213> Artificial

<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	16 atcg ccggagca	18
lllatt	arcg coggagoa	
<210> <211>		
<212>		
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> attata	17 atgtt tatttttatc	20
<210> <211>	18	
<212> <213>	DNA Artificial	
<220>	vici i il vieberined primer seguence	
	an artificially synthesized primer sequence	
<400> ccaca	gaaag caaatgga	18
<210>	10	
<211>		
	Artificial	
<220>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>		
	actcca acaggacgcc a	21
<210>		
<211>	> 24 > DNA	
	> Artificial	
<220>	>	

<223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 20 tgatgaatat gagtggaatt tagg	24
<210> 21 <211> 19 <212> DNA <213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 21 ttcaagaatg caagctgaa	19
<210> 22 <211> 16 <212> DNA <213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 22 cagctgtaga tgcaca	16
<210> 23 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 23 tgatccttct actaacaagt	20
<210> 24 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	

<400> 24 18 gacaacaaac ctatactc <210> 25 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence <400> 25 20 gcaagtttaa agatctcata <210> 26 <211> 23 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence <400> 26 23 ccccttagat atcttaatga tac <210> 27 <211> 19 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence <400> 27 19 tgcaacaagg tggaacacc <210> 28 <211> 19 <212> DNA <213> Artificial <220> <223> an artificially synthesized primer sequence 28

<400>

caacccacca ccgatagtt

<210> <211> <212> <213>		
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> agccac	29 tcca acaggacgcc a	21
<210> <211> <212> <213>	21	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> ctgtat	30 tcaag acctagctct g	21
<210> <211> <212> <213>	18	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> cattc	31 gcata ggcaatga	18
<210> <211> <212> <213>		
<220> <223>		
<400> cgcag	sgagcc attgtcgctg ct	22

<210>	33	
<211>		
<212>	DNA Artificial	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	33	
	aaga gcacgcactc g	21
<210>	34	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	34 aagaa ccttttgg	19
ggalla	aagaa CCIIIIIgg	
<210>		
<211> <212>		
	Artificial	
<220>	an artificially synthesized primer sequence	
<443>	all altificially synthesized primer sequences	
<400>		22
aagac	cttag gagcttaata tg	22
<210>	36	
<211>		•
	DNA Autificial	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400>	> 36	
	gttgtt ccgccttctt	20
ر210ء	» · 37	
	> 23	

<212> <213>	DNA Artificial	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> gcgtca	37 gagt aacgtttta aca	23
<210><211><211><212><213>	23	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> ttatat	38 ttat agcaacttta ggc	23
<210><211><212><213>	39 23	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> aaatt	39 tacct caaaccgctc ttc	23
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> aagca	40 Itaaat caaggcgacg atc	23

<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 41 gtatatctag accgttccaa	20
<210> 42 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial	·
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 42 aaatcatcat cttgccgcct	20
<210> 43 <211> 22 <212> DNA <213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 43 ggaactcttg gattagaaac tc	22 .
<210> 44 <211> 23 <212> DNA <213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized primer sequence	
<400> 44 gcgtcagagt aacgtttta aca	23
<210> 45 <211> 22 <212> DNA <213> Artificial	
<220>	

```
<223> an artificially synthesized primer sequence
<400> 45
                                                                      22
agccgcccga tcttgtccga ac
<210> 46
<211> 21
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> an artificially synthesized primer sequence
<400> 46
                                                                      21
gcaaacctgc ggactcacct a
<210> 47
<211> 18
 <212> DNA
 <213> Artificial
 <220>
 <223> an artificially synthesized primer sequence
 <400> 47
                                                                       18
 ccacagaaag caaatgga
 <210> 48
 <211> 26
 <212> DNA
 <213> Artificial
 <220>
 <223> an artificially synthesized primer sequence
 <400> 48
                                                                       26
 ctaatcgtgt aaatttagct atagtt
 <210> 49
 <211> 23
 <212> DNA
  <213> Artificial
  <220>
  <223> an artificially synthesized primer sequence
```

<400> 49 tttttcaata tccatgcttt agc

23

<210> 50

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

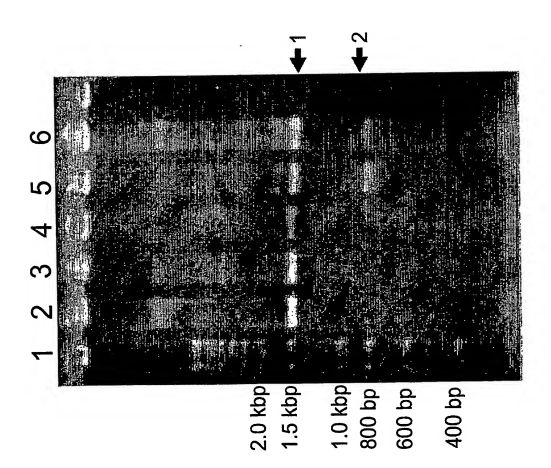
<400> 50

tggatgatag caggggattt taa

23

【書類名】図面 【図1】

フーン1: 公子量マーカー レーン2: C.jejuni Co1-8 レーン3: C.jejuni Co1-119, レーン4: C.jejuni Co1-126 レーン5: C.coli Co1-192 レーン6: C.coli Co1-243



【図2】

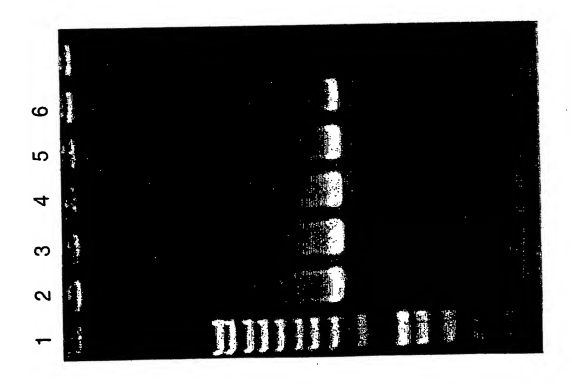
λ HindIII 分子量マーカー C. coli Col-192 HindIII digested

23130 9416 6557		·		
4361 2322 2027	rise- ···· *		—	3 kbp

564

【図3】

レーン1: 公子量マーカー レーン2: C.*jejuni* Co1-8 レーン3: C.*jejuni* Co1-119 レーン4: C.*jejuni* Co1-126 レーン5: C.coli Co1-192 フーン6: C.coli Co1-243



【図4】

15 16

တ

 ∞

9

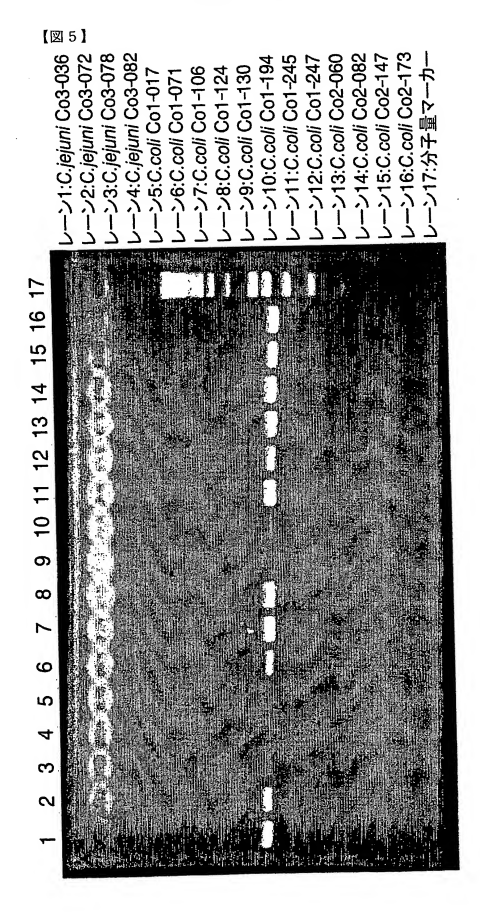
S

4

က

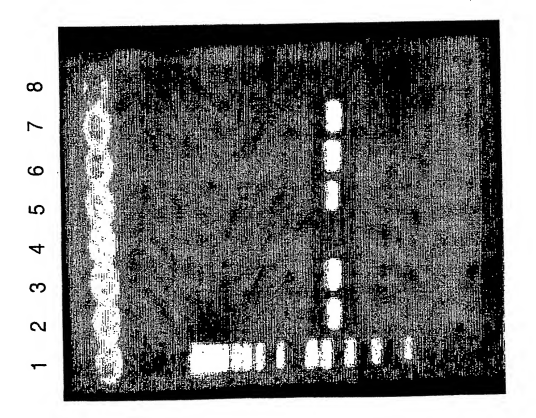
S

フーン1:公子幅マーカー フーン2:C.jejuni Co2-037 フーン3:C.jejuni Co2-127 フーン4:C.jejuni Co2-128 フーン5:C.jejuni Co2-130 フーン6:C.jejuni Co2-132 フーン7:C.jejuni Co2-146 フーン8:C.jejuni Co2-150 フーン11:C.jejuni Co2-200 フーン11:C.jejuni Co2-214 フーン13:C.jejuni Co2-217 フーン13:C.jejuni Co3-007 フーン14:C.jejuni Co3-007



【図6】

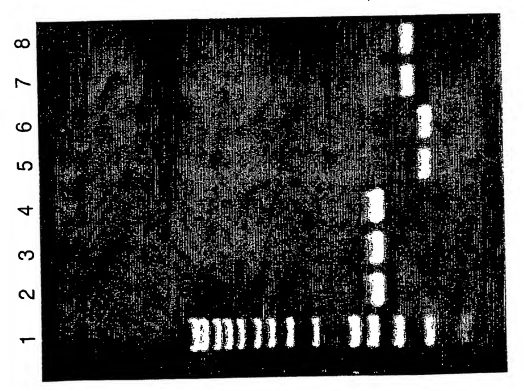
フーン1:分子量マーカー フーン2:C.coli Co2-215 フーン3:C.coli Co2-218 レーン4:C.coli Co3-134 レーン5:C.jejuni Co1-8 レーン6:C.coli Co1-192 レーン7:C.fetus Co1-187 レーン8:E.coli JM109



【図7】

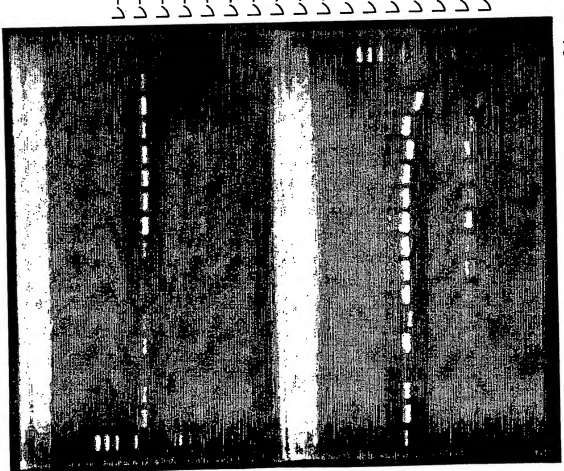
レーン1:分子量マーカー レーン2:C.jejuni Co1-8 レーン3:C.jejuni Co1-119 レーン4:C.jejuni Co1-126 レーン5:C.coli Co1-192 レーン6:C.coli Co1-243 レーン7:C.fetus Co1-187 レーン8:C.fetus Co1-99

↑ 750bp ↑ 530bp 400bp



2 3.4 5 6 7 8 91011121314151617

32:C.fetus Col-187 728:C.coli Co2-215 729:C.coli Co2-218 727:C.coli Co2-173 ン34:分子量マーカー -ン19:C.coli Co1-106 /21:C.coli Co1-194 >22:C.coli Co1-245 ン23:C.coli Co1-247 ン24:C.*coli* Co2-060 ,25:C.*coli* Co2-082 126:C.coli Co2-147 v31:C.coli Col-192 ン20:C.coli Co1-124 30:C. jejuni Col-8 /ーン18:C.coli Co1-071 15:C. jejuni Co3-036 v16:C. jejuni Co3-072 12:C. jejuni Co3-008 v14:C. jejuni Co3-024 ,17:C. jejuni Co3-078 10:C.jejuni Co2-217 11:C. jejuni Co3-007 13:C. jejuni Co3-011 ン9:C. jejuni Co2-214 >4.C. jejuni Co2-132 ン5:C.jejuni Co2-146 ン6:C.jejuni Co2-150 ン7:C.jejuni Co2-193 >8:C. jejuni Co2-200 ン3:C. jejuni Co2-128 ン2:C.jejuni Co2-037



18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31 32 34

フーン41:C.fetus Col-187

フーン42:E coli JM109

ノーン20:C.jejuni Co3-078

レーン40:C.coli Col-192

【図9】

1:750bp 2:530bp 3:400bp レーン21:C.jejuni Co3-082

ーン36:C.coli Co2-215, レーン37:C.coli Co2-218 ーン38:C.coli Co3-134 ーン32:C.coli Co2-147 ノーン33:C.coli Co2-173 ーン26:C.coli Co1-130 ーン27:C.coli Co1-194 レーン28:C.coli Co1-245 ーン29:C.coli Co1-247 ノーン30:C.coli Co2-060 ノーン31:C.coli Co2-082 ノーン24:C.coli Co1-106 -- 25:C.coli Co1-124 レーン22:C.coli Co1-017 レーン23:C.coli Co1-071 レーン39:C.jejuni Col-8 フーン1,34,35:分子量マーカー

フーン19:C.jejuni Co3-072 ーン16:C.jejuni Co3-012 ノーン17:C.jejuni Co3-024 ーン18:C.jejuni Co3-036 ーン14:C.jejuni Co3-008 ーン10:C.jejuni Co2-200 ーン11:C.jejuni Co2-214 ーン15:C.jejuni Co3-011 ーン12:C.jejuni Co2-217 ーン13:C.jejuni Co3-007 ーン8:C.jejuni Co2-150 ーン9:C.jejuni Co2-193 ーン6:C.jejuni Co2-132 ーン7:C.jejuni Co2-146 ーン4:C.jejuni Co2-128 ーン5:C.jejuni Co2-130 ーン2:C.jejuni Co2-037 v3:C.jejuni Co2-127

111 'n

35 36 37 38 39 40 41 42 Ì *

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 カンピロバクター・コリのCDTおよびそれをコードするポリヌクレオチドを提 供することを課題とする。さらに、カンピロバクター・コリを含むカンピロバクター属細 菌のCDTを標的とした、カンピロバクター属細菌の存在を迅速に検出しうる方法を提供す ることを課題とする。

【解決手段】 本発明者らは、未だ知られていなかったC.コリのCDT遺伝子をクローニン グし、配列決定することに成功した。また、C. ジェジュニ、C. フィータスのCDTとの比較 を行ない、両者に共通するプライマーおよび特異的なプライマーを開発した。そしてこの プライマーが、簡便かつ迅速にカンピロバクター属細菌CDTの有無の判定、および菌種の 同定が同時に行えるマルチプレックスPCR法に適用でき、さらにPCR-RFLP法によるタイピ ングにも利用できることを明らかにした。

【選択図】 なし

特願2003-408103

出願人履歴情報

識別番号

[000238201]

1. 変更年月日

1990年 8月 8日

[変更理由]

新規登録

住所

大阪府大阪市中央区道修町1丁目7番10号

氏 名

扶桑薬品工業株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP04/018042

International filing date:

03 December 2004 (03.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-408103

Filing date:

05 December 2003 (05.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 10 February 2005 (10.02.2005)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.